

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

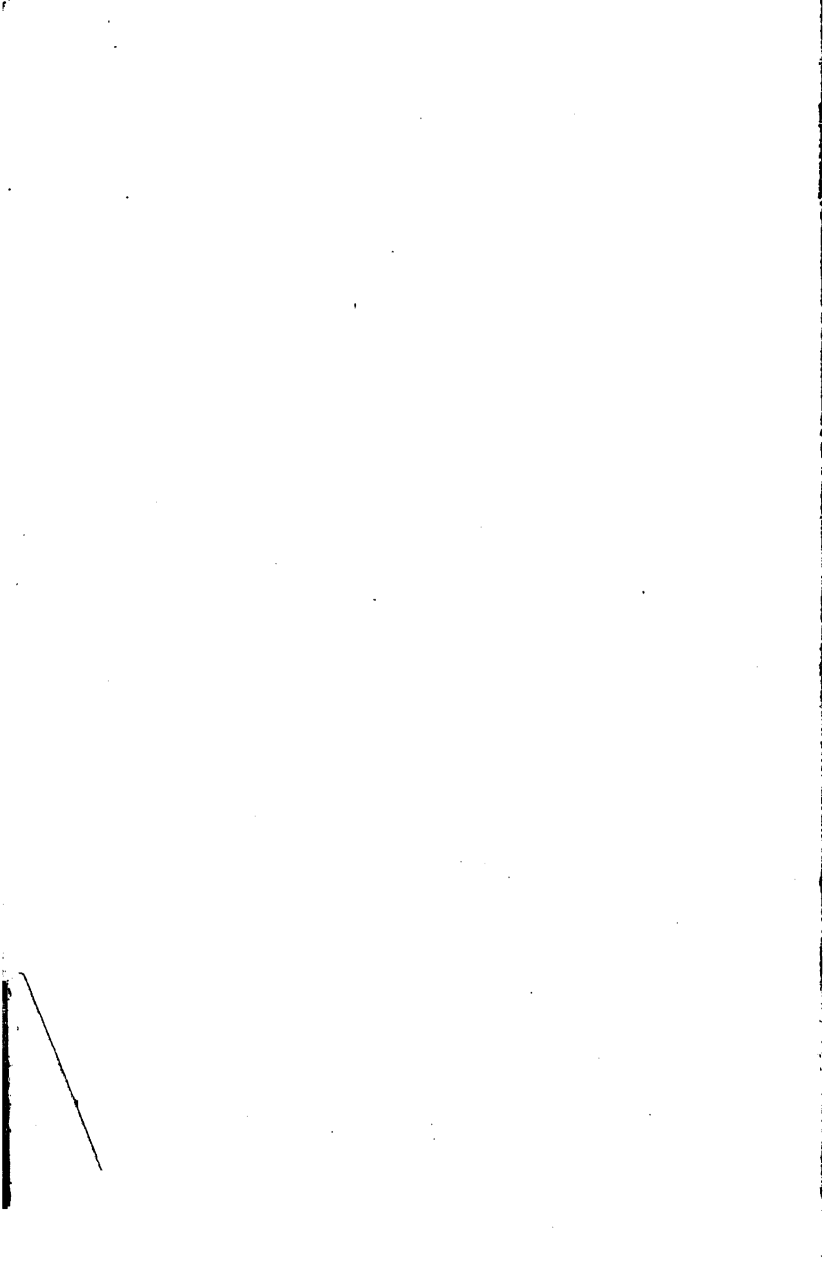
À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com

G. L. Spencer 113 Water 8h-New York

7

G. Thence A Mousieur Honninge des autours Ch. Callois of



LE YARYAN

Nouveau système d'évaporation économique breveté s. g. d. g. à effets simples, doubles, triples, quadruples, quintuples, etc.

Exploité par The Mirrlees Watson et Yaryan Company Limited.

Société au Capital de 12.600.000 francs.

SIÈGE SOCIAL A GLASGOW (Ecosse)

Maison à Londres, Monument Station Buildings E. C.

AVANTAGES DU YARYAN EN SUCRERIE. — Le liquide ne séjourne dans l'appareil quadruple que pendant cinq minutes et ne reste exposé que pendant 1 minute dans chaque caisse, il n'y a donc pas inversion du sucre cristaltisable; immense économie de combustible; les vapeurs n'entraînent pas de sucre, d'où absence complète de pertes par entraînement; amélioration de couleur du sucre, et par conséquent plus-value de la marchandise; nettoyage facile de l'appareil; mise en marche rapide; fonctionnement automati ue; résultats garantis précis et certains; économie de première installation, etc.

Outre la concentration des liqueurs sucrées, jus sirops de betterave et de canne, l'appareil Yaryan est aussi employé avec beaucoup de succès aux opérations suivantes:

CONCENTRATION des solutions de glucose; Solutions gélatineuses; Eaux glycérineuses; Bouillons de colle; Extraits de tannin; Extraits de campêche; Extraits de sumac; Extraits en général; E u de mer; vin, cidre, lait; Liqueurs de toutes sortes.

RÉCUPÉRATION des Alcalis épuisés des papeteries; des Suint: provenant des peignages de laines; des Graisses et Engrais liquides des Abattoirs; des Engrais liquides des distilleries de graines; des liquides tanniques épuisés des tanneries.

FABRICATION DE LA BIÈRE & DE LA SOUDE CAUSTIQUE

PRODUCTION ÉCONOMIQUE D'EAU DISTILLÉE, ETC.

Un gran i nombre d'Appareils Yaryan, représentant une évaporation de 15 à 18 millions de litres d'eau par jour fonctionnent aujourd'hui avec le plus grand succès dans des Sucreries, Raffineries, Glucoseries, Fabriques de papier, de colle, de glycérine, d'extraits de bois, etc., de toutes les parties du Monde.

Pour plus amples renseignements, s'adresser à

T.-E. WILSON & CLYMA

40, rue de la Gare, LILLE.

FONDERIE DE CUIVRE ET DE BRONZE — FABRIQUE DE ROBINETS

Maison fondée en 1837

P. VALDELIÈVRE

33, Rue des Tanneurs, à LILLE (Nord).

N. BARBET, Représentant à Paris, 13, Rue Alibert.

Pièces de toutes dimensions sur Plans ou Modèles ROBINETS-VANNES (Système PECH)

Fournisseur de l'Artillerie, de la Marine et des Compagnies de Chemins de Fer

MAISON SIMON-LEGRAND

à BERSÉE, par Pont-à-Marcq (Nord).

CULTURE MOYENNE DE 400 HECT. DE GRAINES DE BETTERAVES A SUCRE

Fermes de la Ricarderie, des Fontaines et d'Ellignies

Ferme de Vivaise, près Laon (Aisne) - 500 hectares.

LABORATOIRE DE CHIMIE ANNEXÉ A LA CULTURE DES PORTE-GRAINES

Première Médaille d'or au Concours d'Hazebrouck (Nord), 1868. Première Médaille d'or au C ncours international d'Arras (Pas-de-Calais), 1871. Médaille de mérite à l'Exposition de Vienne, 1873. Première Médaille d'or et grande Médaille de vermeil décernées en 1874 par le Comice agricole

Grande Médaille d'or obtenue au Concours départemental du Nord en 1877, pour l'organisation et la bonne tenue de mes fermes, pour services éminents rendus à l'Agriculture et à l'Industrie, ainsi que pour l'amélioration et les progrès réalisés spécialement dans la culture des porte-graines et surtout pour la qualité supérieure de mes produits.

Grande Médaille d'or, Exposition universelle, Paris, 1878. Diplôme d'honneur, Exposition internationale, Hildesheim 1879 (Province de Hanovre). Médaille d'or, Lille 1879.

Diplôme d'honneur (Prix spécial), Londres 1879.

1881

Rappel de la grande Médaille d'or (Hors Concours), obtenue en 1877, au Concours départemental du Nord

Médaille d'or, grand module, pour la très complète et très remarquable Exposition de machines d'instruments agricoles.

Premier Prix. — Médaille d'or au Concours régional agricole de Saint-Quantin. Exposition d'Amsterdam, Diplôme d'honneur, la seule récompense spécialement accordée à la graine de betterave à sucre.

1884

Londres, Exposition internationale d'hygiène (Health-Exhibition Kensington) J. Simon-Legrand. Médaille d'or. Beauté des produits agricoles exposés. Richesse et beauté des betteraves.

Londres. Hors Concours comme Membre du Jury: Diplôme d'honneur, Exposition internationale universelle

(Cristal Palace).

Lille. Societé des Agriculteurs du Nord: J. Simon-Legrand. Grande Médaille de vermeil, pour la bonne tenue de nos fermes et l'amélioration de nos betteraves à sucre.

Concours hippique de Lille. Six premiers Prix pour chevaux de culture et un Prix d'ensemble, prix spécial créé par le Jury. Croix de l'ordre national du Mérite agricole.

Prix d'honneur de la Société des Agriculteurs du Nord. Objet d'art.

1888

Concours international, Bruxelles. Hors Concours comme Membre du Jury.

CORRESPONDANTS BUREAUX

PARIS, grand Véfour, Palais-Royal.

Galerie Benujolais, 81.

KIEFF, Hôtel Belle-Vue.

BRUNELLES, rue du Marché, 22.

A nos Magasins généraux situés près la gare (ancienne sucrerie d'Orchies.

NOTA. - En prévenant d'avance, une voiture sera mise à la disposition des personnes qui se rendraient à Bersée pour visiter nos cultures. S'adresser au concierge de nos Magasins généraux.

Adresser les lettres à M. J. SIMON-LEGRAND, Agriculteur à Auchy, par Ochies (Nord).

Les dépêches, SIMON-LEGRAND, Orchies.

envois en Gare d'Orchies (ligne de Lille à Valenciennes).

Un téléphone relie les Magasins d'Orchies à la Maison Centrale de Bersée.

ORCHIES. — Embranchement special pour les expéditions.

REVUE UNIVERSELLE

PROGRÈS DE LA FABRICATION DU SUCRE

François SACHS, Ingenieur à GEMBLOUX (Belgique)

DEUXIÈME VOLUME. — ANNÉES 1884-1887 Contenant 800 pages de texte avec 270 illustrations Prix de l'ouvrage relié : 25 fr.

Première partie : La fabrication du sucre.

Travail préparatoire de la betterave (ensilage, transporteurs, lavage, séchage). — Extraction du jus (diffusion et autres procédés). — Epuration du jus (carbonatation, fours à chanx, agents d'épuration divers, filtration inécanique, filtres-presses, noir). - Evaporation et cuite. -Travail de la masse cuite (turbinage, fabrication du sucre de consommation, raffinage). — Travail des mélasses (osmose, séparation, strontiane, etc.) - Chaudières à vapeur. - Questions diverses (épuration des eaux de vidange, enveloppes des tuyaux de vapeur, usages spéciaux du sucre, la saccharine, etc.).

Deuxième partie : Analyses physiques et chimiques.

Analyse de la betterave. — Analyse des mélasses. — Etudes sur la raffinerie. — Dosage du sucre interverti. — Analyse des produits de la fabrication. — Polarimétrie. — Etudes diverses. — Le contrôle des sucreries. - Supplément: Tables abrégées pour l'analyse des betteraves.

Troisième partie : La culture de la betterave.

Instruments agricoles. — Procédés de culture. — Physiologie. — Graines de betteraves. — Engrais. — Maladies de la betterave. — Insectes nuisibles. - Réception des betteraves. - Résidus de la betterave.

Quatrième partie : L'état de l'industrie sucrière dans les différents pays.

Europe (France, Allemagne, Autriche, Russie, Belgique, etc.). - Pays exotiques (Etats-Unis d'Amérique, Cuba, Brèsil, Chili, Java, etc.). -Tables générales de la production et de la consommation.

OUVRAGE HONORÉ DE SOUSCRIPTIONS DU GOUVERNEMENT FRANCAIS AINSI QUE DES GOUVERNEMENTS DE BELGIQUE, D'ITALIE, D'ALLEMAGNE ET DE RUSSIE

En Vente: chez M. F. SACHS, ingénieur à GEMBLOUX (Belgique) et chez MM. GALLOIS et DUPONT, 37, rue de Dunkerque, PARIS.

BROCHURES DU MÊME AUTEUR:

- 1. Célébrités de l'industrie sucrière (10 portraits avec biogr.). Prix: 1 fr.
- Renue universelle de la fabrication du sucre de cannes. Prix: 2 fr.
 Revue des progrès de la culture des better. Années 1883-84. Prix: 2 fr.
- 4. Revue des progrès de la culture des better. Années 1885-87. Prix: 2.50.

CH. GALLOIS & F. DUPONT

Ingénieurs-Conseils de Sucrerie et de Distillerie Experts près les Tribunaux.

81, Rue de Maubeuge, et 37, rue de Dunkerque

LABORATOIRE DE CHIMIE

Analyses diverses. Consultations. Expertises. Surveillance d'Usines.

Fournitures de tous produits et appareils pour Laboratoires de Sucrerie et de Distillerie.

Liqueurs titrées pour le contrôle du travail. Râpes. Presses diverses.

Spécialité de Verrerie graduée rigoureusement exacte.

Densimètres, Thermomètres, Eprouvettes, Pipettes, Fioles.

SACCHARIMÈTRES LAURENT & DUBOSCQ

à lumière jaune et à lumière blanche.

Mêmes prix et conditions que chez les constructeurs.

TRANSFORMATION DES SACCHARIMÈTRES

petit modèle de tous systèmes en

SACCHARIMÈTRES GRAND MODÈLE

à lumière jaune ou à lumière blanche à pénombre pour

LE CONTROLE DE LA DIFFUSION

Précision et sensibilité garanties.

Installations complètes de Laboratoires.

DEMANDER LE CATALOGUE

Admission d'Élèves français et étrangers.

NUEL-AGENDA

DES

FABRICANTS DE SUCRE

•
1

MANUEL-AGENDA

DE8

FABRICANTS DE SUCRE

ET DES

DISTILLATEURS

A L'USAGE

DES FABRICANTS DE SUCRE DE BETTERAVES ET DE CANNES,
DES RAFFINEURS, DISTILLATEURS,
CHIMISTES, INGÉNIEURE, CHEFS DE FABRICATION, CONTRE-MAITRES
ET DES ÈMPLOYÉS DE RÉGIE

Ch. GALLOIS

F. DUPONT

Ingénieur des Arts et Manufactures Ancien Fabricant de Sucre et Distillateur, Chevalier de la Légion d'honneur.

Chimiste,
Secrétaire général de l'Association
des Chimistes
de sucrerie et de distillerie de
, France et des Colonies.

DEUXIÈME ÉDITION

Entièrement resendue et considérablement augmentée-

OUVRAGE ORNÉ DE GRAVURES

PARIS

CHEZ LES AUTEURS,

81, rue de Maubeuge, et 37, rue de Dunkerque, et librairie centrale des sciences

J. MICHELET, éditeur, 25, quai des Grands-Augustins.

1891

** Forms, 2-27-29 H.R.J.

East Eng. Lit.
Mr. Gilferd L. Spencer
4-30-1925

PRÉFACE

La deuxième édition entièrement refondue et considérablement augmentée de notre Manuel-Agenda des fabricants de sucre et des distillateurs, que nous publions aujourd'hui est appelée, croyons-nous, à rendre quelques services aux personnes auxquelles elle s'adresse.

Nous avons essayé de rendre cet ouvrage aussi complet et aussi pratique que possible. Pour cela nous avons mis à profit les récents travaux sur la chimie sucrière et nous nous sommes inspirés des conseils et des avis qu'ont bien voulu nous donner plusieurs personnes compétentes.

L'accueil sympathique fait par le public et la presse spéciale à notre première édition, nous a engagés à en publier une seconde que nous avons essayé de tenir à la hauteur des progrès réalisés dans ces deux dernières années.

Notre Manuel-Agenda comprend cinq parties bien distinctes. La première partie renferme de nombreux Tableaux en blanc à remplir, qui permettent de suivre toutes les opérations de la abrication depuis la réception des betteraves jusqu'à l'expédition du sucre achevé et des mélasses.

Il y a des tableaux spéciaux pour le directeur, le chef de fabrication, le chimiste, le contre-maître, le comptable, de sorte que rien n'échappe au contrôle et que tout est noté au jour le jour ; ils constituent pour ainsi dire le livre de comptabilité de la fabrication, rendant compte à tout instant de l'état d'avancement du travail, des résultats et rendements obtenus, de la marche journalière et comparative de la fabrication.

Cette première partie contient en outre 120 pages, de nombreux Documents sur la chimie, la physique, la mécanique, les mathématiques et comporte de nombreux tableaux de concordance relatifs à la thermométrie, à la chaleur, à l'aréométrie, à la densité, à la saccharimétrie optique et chimique, etc. Beaucoup de tableaux et de documents nouveaux dont le chimiste a pour ainsi dire un besoin journalier, ont été ajoutés à l'édition actuelle.

La deuxième partie, spécialement consacrée au contrôle chimique de la fabrication du sucre, est un Guide pratique du Chimiste de sucrerie et de distillerie, passant en revue toutes les matières que le chimiste doit analyser, depuis la betterave, les jus, les masses cuites, les sucres, la mélasse, jusqu'au charbon, au coke, à la pierre à chaux, au minium, à la céruse, etc. Des chapitres spéciaux décrivent avec tous les détails désirables les procédés Pellet pour le dosage direct du sucre dans la betterave, ainsi que l'analyse des betteraves mères par la digestion aqueuse, instantanée à froid.

La troisième partie, et non la moins importante, intitulée: Notes pratiques de sucrerie, a été écrite non seulement pour le directeur et le chimiste, mais aussi et surtout pour le chef de fabrication et le contre-maître. Elle essaie de faire connaître les meilleurs moyens de conduire toutes les phases de la fabrication, telles que la diffusion, la carbonatation, le four à chaux, les générateurs, la filtration, l'évaporation, la cuite, le turbinage, l'osmose, etc. Nous nous sommes spécialement attachés à faire connaître dans ce chapitre, la pratique de la fabrication, et à indiquer les moyens de triompher des difficultés que l'on rencontre souvent. Dans un chapitre spécial nous avons traité de l'analyse des eaux employées en sucrerie et en distillerie, soit pour la diffusion soit pour les générateurs, etc. Nous avons aussi traité longuement la question d'épuration des eaux-vannes, question qui prend aujourd'hui une importance de plus en plus grande, à cause des exigences de l'administration.

La quatrième partie est consacrée à la Fabrication du sucre de cannes. Nous y avons décrit toutes les particularités et analyses spéciales concernant cette fabrication. Il en résulte que le directeur et le chimiste de sucreries de cannes trouveront dans notre Manuel-Agenda tous les renseignements en documents nécessaires à la bonne conduite et au contrôle chimique du travail qui, avec l'emploi de plus en plus répandu de la diffusion, doit être soumis aux procédés scientifiques usités dans l'industrie betteravière.

Enfin dans la cinquième partie, intitulée: Distillerie et alcoométrie, nous avons passé en revue la plupart des matières utilisées pour la fabrication de l'alcool, les rendements qu'elles sont susceptibles de produire, les méthodes reconnues les meilleures pour les analyses et pour contrôler chimiquement la fabrication.

Un chapitre spécial a été consacré à la conduite de la fermentation qui est la base d'un bon travail et trop souvent la pierre d'achoppement de bien des industriels.

Si le public auquel nous nous adressons veut bien, comme par le passé, encourager nos efforts, nous mettrons tous nos soins, à l'avenir, à maintenir notre ouvrage au niveau des progrès que chaque année voit éclore.

Ch. GALLOIS et F. DUPONT.

Paris, novembre 1890.



TABLEAUX

DE

CONTROLE DU TRAVAIL



TABLEAUX

DE

CONTROLE DU TRAVAIL

SURVEILLANCE

I. Travail de la Diffusion

	و المستوري و		1. Irav	an ue	10 1711	1021011	_
	BETTE	ERAVES	TRAVAI	LLÉES			
DATES	Kilog. par diffusr	Kilog. par 24 heures	Totaux à ce jour.	ا ـــاد ا	Nombre de diffusrs	Hectol. par diffus	
		•					
•							
	,		. ,				i
!			,				
						,	

GÉNÉRALE ou de la Râperie

		JUS	DE DIF	Fusion		
1	ectol. par heures	Totaux à ce jour.	% kil.de	Densité du jus de diffusion	par 100 k de	OBSERVATIONS
		·			,	
	,				,	
	•					

SURVEILLANCE

II. Travail

	LAIT DE	E CHAU	X		FII	LTRATIO	ON
DATES	Degré Carbons Baumé % de jus.		2. carbona. o/, de jus.	chaux º/• de better.	Nombre de filtres.	Hecto- litres de noir par jour	Noir % kil. de better.
		;				ı	
		,		,			
		:					
						-	
		`					
				t			
					,		
		,					

GÉNÉRALB

des Jus

	LAIT DE	E CHAU	X		FI	LTRATIO	ON
DATES	Degré Baumé	dre carbona! o/o de jus.	2° carbonat °/n de jus.	chaux •/. de better.	Nombre de filtres.	Hecto- litres de noir par jour	Noir % kil. de better.
·							
						·	
						,	
				·		,	
	-	÷				;	
			•			•	
						ı	
						:	

SURVEILLANCE
III. Masse cuite

							Cuito
			MASS	E CUIT	(E		
DATES	N•• des	Poids ou vol. de la	Totaux à ce jour.	Pour •/o kil.de betterav.	dejus	et par 1	
	bacs.	m. cuite.		du jour.	du jour.	parjour.	moyenne
						!	

GÊNÊRALE et Sucre 1° jet

			SU	CRE	
De la masse cuite.	Totaux à ce jour.	•/. de masse cuite.	Pour •/\de betterav.	Masse cuite 2º jet.	OBSERVATIONS
					,
					·
		·			

SURVEILLANCE

IV. — Masses cuites et

MA	ASSES	CUITES		SUCRES BRUTS				
Dates de l'empli du bac.	N° du bac.	Hectol. ou kilog.	Rendidessirops 1 jet en sirop 2 jet.	Dates du turbinage.	Kilogr.	Kilog. •/• de m. cuite	Kilog. •/. de betterav.	
		•						
	·	•						
				•				

GÉNÉRALE Sucres de 2º et 3º jet.

MA	SSES	CUITES		SI	JCRES	BRUTS	
Dates de l'empli du bac.	N• du bac.	Hectol. ou kilog.	Rendt dessirops 1er jet en sirop 2e jet.	Dates du turbinage.	Kilogr.	Kilog. •/. de m. cuite	Kilog. •/. de
	•	i					
						•	
•							
	l .			<u>.</u>			

SURVEILLANCE

V. Générateurs. — Four à noir.

	Nombre	CHARBON EMPLOYÉ		BAU D'ALIMENTATION		
DATES	de C'néra- teurs	par jour	p. º/o kil. de betterav.	Tempé - rature.	par jour Hectolit.	p. º/o kil. de bett. Hectol.
	î					
,						
·						
•						

ÉNÉRALE our à chaux. — Four à gaz.

TALESTON C	charbon mployé, Kulog.	Calcaire Charbon employé employé.	Coke employó.	Coke
		,		
	•			
	:			

CONTROLS

VI. — Extraction

		Jus				
DATES	Densité du jus	Sucre	Degré de pureté	Sucre •/• de betteray.	Sucre total dans la betterave	Densité
						:
			•			
		,				
					·	
	1.	İ	. 1			

CHIMIQUE

et Epuration des jus

DE DIFFUSION			Perte en sucre	Degrê de	ALCALINITÉ			
	Sucre	Pureté	Sucre total dans le jus.	à la diffusion (par diff.)	pureté des	1re carbo- natation	2º carbo- natation	Sirops filtrés
				,				
				i				
٠								
			·					

CONTROILE VII. Analyses des Résidus

DATES	COSSI épui	ETTES sées	te A de vi des di	UX dang e Tuseur s	EA des p	UX resses	
DATES	Sucre	Sucre •/. de better.	Sucre	Sucre °/. de better.	D ensitė	Sucre	टिट्फmes
					÷		
							-
			•				

HMIQUE st Matières auxiliaires

								~	
	SUCRE */*			l, attur	GAZ	DU FOU	JR A CH	I_UX	
	Esux dalı- ın atat*	Eaux amonta- cales	Noir des filtres	Eaux de lavage	Reviviff, attun du noir	CO2	со	0	Az.
								. !	
				i				!	
						į			
!									
			i						
			:						
		,					Ι,		

CONTROLE VIII. Analyse des Sucres,

		MASSES CUITES							
DATES	Sucre	Eau	Cendres	Matree organ.	Chaux	Coeff.	Sucre	Cend.	
·									
								,	

CHIMIQUE

Masses cuites et Égouts

ÉGOUTS				SUCRES						
Matree organ.	Chaux libre	CaO Al'état de sels	Coeff.	Degré de pureté	Polarisa-	Eau	Cen- dres	Matres organ.	Titr.	Raff.
						مدد بالبند				
									•	
	•									
!										

CONTROLE

IX. Osmose.

bases	Osmog en tra Hect.	Degré Baumé Sucre	Cendres	Coeff. selin. Hectol. ou	Degré Baumé	Sucre
						-
j		 				

IX. Osmose.

DEX		
4 4 4 4 4 4 4 4 4		
9 J. D. A.	6 13 M	4.1-3-10.

DEXOSMOSE									
Sucre.	Cendres	Coeff.	Perte en sucre dans	Perte on sucre theoung.	Papier employ				
:				:					
	•								
,	•								

CONTROLE

1

s écumes
 dras préz et estra de forage
*/. de betterayes
Sucre
Cendres
Eau
Matières organiques
Coefficient salin
la betterave
le jus de diffusion
la masse cuite
de sucre
re dans cossettes épuisées
» eaux de vidange
» écumes
» noir
istifiés

HQUE

Résultats du Travail

XI. Livraison

-							_			_
_	. # <u>@</u>	and and a	. 2		.	ent ege		Exp de m	édition élasses	Ī
Dayes	No de la livralson	E eb	Cendres	*	Titrage.	Rendement raffinage	Вевить.	Sucre */*	Quantités.	
L-m			- -		_	 -		-		
•							!			
										ı
]	
							ļ			
										i
			•				1	- 4		ŀ

de Sucre.

DATES	de sa	Suct %*	Titra	Rendeme	Beaum.	erong	Quantités.

RÔLE D'UNE RAPERIE EXTÉRIEURE

BULLETIN QUOTIDIEN

au		
lté à heures	du so	ir
	Richesse moyenne proportionnelle	Nombre d'Analyses.
l		
#ion		
n 100 •/•		
100 %		
18		
us expédiés		
r 100 cc. de lait de		
ique de l'eau avant		
ique de l'esu après		
de par litre d'eau		
par litre d'eau		<u> </u>
CALCUL DES	PERTES	
settes fraiches		sucre.
xulpes et eaux		aucre.
obtenu aux mesu le betteraves.	rours	pour
betteraves tra	vailièce	kil. de suc.
meaureurs hect	- à*/, sucre	,
ninėes		— , ,
pour 10	0 kilog, betterav	· 68.

Le Chimiste,

I

DOCUMENTS RELATIFS A LA CHIMIE

Equivalents, Poids atomiques et poids spécifiques des corps

1 .	_	COR	PQ	STA	SP1	.RQ
4.		CUN	JE 3			202

mėtalloides	SYMBOLES	ÉQUIVALBNTS	Poids atomiques	DENSITÉS	MÉTAUX	SYMBOLES	EQUIVALENTS	POIDS atomiques	DENSITÉS
Arsenic	As	75	75	5.630	Fer	Fe	28	56	7.78
Azote	Az	14	14		Glucinium.	Gl	6.94	13.88	2.10
Bore	Bo	11	11		Indium	Iu	56.7	113.4	7.20
Brome	Br	80	80	2.97	Iridium	In	96.61	193.22	22.4
Carbone	C	6	12		Lanthane	La	69.5	139	
Chlore	Cl	35.50	35.50	2.45	Lithium	Li	7.022	7.022	0.59
Fluor	Fl	19	19		Magnésium		12	24	1.75
Hydrogene.	H	1	1	0.0692	Manganèse	Mn	27.6	55.2	7.20
Iode		127	127	4.95	Mercure	Hg	100	200	13.59
Oxygêne		8	16		Molybdène.	Mo	48	96	8.6
Phosphore.	Ph	31	31		Nickel	Ni	29.5	59	8.5
Sélénium	Se	39.50	79	4.28	Niobium	Nb	47	94	6.4
Silicium	Si	14	28	2.49	Or	Au	98.2	196.4	19.36
Soufre		16	32	1.97	Osmium	Os	99.3	198.6	21.30
Tellure	Те	64	128	6.26	Palladium.	Pd	53.3	106.6	11.80
	ļ				Platine	Pŧ	98.5	197	21.50
_				1	Plomb	Pb	103.46	206.92	11.35
MÉTAUX		ļ			Potassium.	K	39.137	39.137	0.86
	1				Rhodium	Rh	52	104	12.10
Aluminium.		13.75			Rubidium	Rb	85.4	85.4	1.52
Antimoine.	Sb	122	122	6.71	Ruthénium	Ru	51.75	103.5	11.4
Argent	Ag	107.93	107.93	10.47	Sodium	Na	23.043		0.97
Baryum	Ba		137.2	1.85	Strontium.	Sr	43.75	87.50	
Bismuth			210	9.82	Tantale	Та	91	182	10.78
Cadmium	Cd	56	112	8.62	Terbium	Te	29.60	ł	Ì
Calcium			40	1.58	Thalium		204	204	11.86
Cérium	Ce	70.65			Thorium		116.95	233.9	7.75
Chrome		26.2	52.4	6.80	Titane		25	50	5.30
Cobalt		29.5	59	7.81	Tungstène.	Tu ou W		184	17.60
Cæsium			132.6	1	Uranium		120	120	18.40
Cuivre		31 75	63.5	8.95	√anadium.		51.3	51.3	5.5
Didyme			147	•	Ytrium	Y	44.77	89.55	
Erbium			170.55		Zinc		32.50	65	6.86
Etain	Sn	59	118	7.29	Zirconium.		44.8	89.6	4.15
	i ,	Į.	J (ļ	μ	1	•	•	•

. 2. — corps composés

Acides. — Bases et Sels.

NOMS DES CORPS	FORMULES d'après LES ÉQUIVALENTS	FORMULES d'après les POIDS ATOMIQUES
ACIDES		
Acide arsénieux	AsO ⁸	As2O3
Acide arsénique	AsO ^s	As ² O ⁵
- acétique cristallisable		C2H4O2
- antimonique		Sb ² O ⁸
- azotique pur anhydre	AzO ^s	Az ² O ⁵
- borique	BoO ³ , ³ H ⁶	BoO ⁸ H ⁸
- bromhydrique	_ HBr	_HBr
- bromique	BrO*HO	BrO*H
- carbonique	CO ₂	CO*
- chiorhydrique	HCl	HCl
- chlorique	ClO ⁵ HO	CIO ₃ H
- chromique	CrO ³	CrO ³
	C ¹² H ⁸ O ¹⁴ HC ² A ₂	C6H8O7
cyanhydriquefluorhydrique	HFI	HCAz HFI
fluorhydriqueformique	CaHaO*	CH ² O ²
- gallique	C19HQO10	C1HOO8
- hydrofluosilicique	2HFl,Si2Fl4	2HFl,SiFl*
- molyhdigue	2111,0111	MoO ³
molybdiqueoxalique	C4H2O8.4HO	C2H2O45H2O
- phosphorique	PhO ⁵	Ph*O
- prossique	HC ² Az	HCAz
	C45HaOg	C6H6O2
- sillicique	- SI2O4	SiO ²
- salicylique	C14 H6Oe	C ₁ H ₆ O ₈
- sulfhydrique	HS	H'S
- suitureux	SO*	SO ²
- sulfurique monohydraté	SO3HO	H2SO4 .
- sulfurique anhydre	SO ⁸	SO ⁸
- tartrique	CeHeO4s	C ₄ H ₆ O ₆
BASES		i
Alumine	Yl ₂ O ₂	Al ² O ³
Ammoniaque	AzH ⁸	AzH ⁸
Baryte anhydre	BaO	BaO
Chaux	CaO	CaO
Oyde d'antimoine	SbO ³	Sb ² O ²
- d'argent	$\mathbf{A}\mathbf{g}^{2}\mathbf{O}$	AgO
— de bismuth (proto)	BiO ₃	Bi ^z O ³
- de calcium (chaux)	CaO	ÇaO
- de carbone	CO	CO
de chrome (vert)	Cr ² O ³	Cr ² O ⁸
- de cobalt (proto)	\mathbf{C}_{00}	CoO
- hydraté	CoOHO Cu ² O	CoOH 'O
- de cuivie (oxyanis,	Cu-O	Cu ² Q.,

NOMS DES CORPS	FORMULES d'après LES ÉQUIVALENTS	FORMULES d'après les POIDS ATOMIQUES
BASES (suite).		
de cuivre (deuto). d'étain (proto). (bi). de fer (proto). magnétique. (per). de magnésium (magnésie). hydraté. de manganèse (proto). (sesqui). (bi). de nickel (proto). de nickel (proto). d'or (proto). de platine (proto). de platine (proto) litharge. de sodium (soude). de strontium (strontiane). de zinc	Fe ² O ⁴ Fe ² O ³ MgO	CuO SnO* FeO Fe³O* Fe³O* MgO MgH²O* MnO Mn O³H²O MnO;H²O HgO NiO Au²O Au²O PtO PtO² PbO PbO Na²O S:O ZnO
SELS		
Acétate d'ammoniaque de cuivre neutre neutre de plomb (sous) cristallisé d'urane Antimoniale de potasse Azotate d'ammoniaque d'argent de baryte de chaux de cobalt de cuivre de potasse de soude d'urane Borate de soude Bromure de potassium	AzH³, C⁴H³,HO CuO, C⁴H³O³, HO PbO, C⁴H³O³, HO PbO, C⁴H³O³, HO 3PbO, C⁴H³O³ UrO, C⁴H³O³ KO, Sb²O⁵, 5HO AzH³,AzO5 AgO,AzO⁵ BaO,AzO⁵ CaO,AzO⁵ CbO,AzO⁵ CuO,AzO⁵,4HO KO,AzO⁵ NaO,AzO⁵ NaO,AzO⁵ NaO(BoO⁵)²,1OHO KB⁵	C*H*O*, AzH* (C*H*O*)*Cu+H*O (C*H*O*)*PbO+*H*O (C*H*O*)*(HO)Pb,2PbO C*H*O*(UrO) Sb*O*(K*H*+6H* AzH*AzO* AgAzO* (AzO*)*Ba (A3O*)*Ca Cb*(AzO*),6H*O Azo*Cu AzO*K AzO*Na UAzO*,H*O Na*B*O*+10HO HB*

	FORMULES	FORMULES
NOMS DES CORPS	d'après	d'après les
MOMO DES CONTS	LES ÉQUIVALENTS	•
· ·	TES PANIATENIS	POIDS ATOMIQUES
SELS (Suite)	}	
Carbonate d'ammoniaque	(V*Hs HUk/CUs/s	CO ² (AzH ⁴) ²
- (bi)	(AzH³,HO)²(CO²)³ AzH²HO(CO²)°+HO	, CO (AZII-)
	AgO,CO ³	Ag ² CO ²
d'argent	BaO,CO*	OO3Ba
de barytede chaux		CO ³ Ca
	CaO,CO* MgO,CO*	CO ³ Mg
de magnésie	PbO,CO	CO ₃ Pp
de plomb	K0,C02	CO ₂ K ₃
- de potasse	KO,2CO*	CO ₃ K
- (ot)	NaO,CO+10HO	CO'Na'+10H'O
- de soude cristamse $ (bi)$ $-$	NaO,2CO,HO	CO ³ NaH
de strontiane	Sr0,C0*	CO ³ Sr
Chlorete de potegge	KO CIO	ClO ₃ K
Chlorate de potasse	KO,ClO ⁵ KO,ClO ⁷ AzH ³ ,HCl	ClO ⁴ K
Chlorure d'ammonium	A 7 US UC1	AzH ⁴ Cl
d'arcent	AZO	
- d'argent	AgCl	AgCl
- de baryum cristallis	BaCl+2HO	BaCl ² -2H ² O
— de calcium cristallis		CaCl*+6H*O
- fondu	CaCl	CaCl [‡]
 de cuivre (proto) d'étain — 	Cu ² Cl	Cu ² Cl ²
— de fer proto —	FeCl	FeCl ^a
- (per)	Fe ² Cl ²	Fe ² Cl ⁶
- de magésium	MgCl	MgCl ²
- d'or (per)	Au ³ Cl ⁸	AuCl*
— de platine (bi)	PtCl*	PtCl ⁴
- et de potassium	PtCl ² ,KCl	K*PtCl*
— de potassium		KCl
- de sodium		NaCl
— de zinc	ZnCl	ZnCl*
Chlorite (hypo) de chaux	CaO.ClO	(ClO) ² Ca
Chromate de plomb	PbO,CrO ²	CrO ¹ Pb
- de potasse	KO,CrO ³	CrO4K*
— (bi)	K(),2CrO ³	Cr207K2
Citrate d'ammonium	(AzH3H0)8H0C12HeO14	CoHOO7AzH
- de chaux	(CaO) ³ C ¹² H ⁸ O ¹⁴ ,4HO	CoHOOTCas+4HO
- de magnésie	(MgO)C ¹² H8O ¹⁴ ,44HO	$C^{6}H^{6}O^{7}Mg^{3}+14H^{4}O$
Crême de tartre		
- ou tartrate de potasse	KOC ₈ H ₆ O ₁₈	C4H8O6KF
L'artrate de potasse et de soude		
(Sel de Seignette.)	KO, NaO. CeHeO12 +7HO	C4H6O6KNa-14H3O
Cyanure de potassium	. KCv	KCy
 jaune de potassium et de 		
fer (ferrocyanure)	FeCy,2kCy,+3HO	FeCy ⁶ K ⁴ +3H ⁶ O
- rouge de potassium et de		
fer (ferricyanure)	3KCy+Fe ² Cy ³	Fe ² Cy ⁴² K ⁶
Fluorure de calcium	CaFl	CaFl ²
Formiate de soude	NaOC*HO*	CHO'Na
Hypobromite de soude	NaQBrO	NaBrO*

- 1 1 4 4 4 . d . d .

de soude Na0'.S'0',3HO Hg'!		•	
CaO,S²O²,6HO	NOMS DES CORPS	d'après	d'après les
de soude Na0'.S'0',3HO Hg'!	SELS (Suite)	·	
Description	Iodure de mercure (proto)	NaO ^z .S ^z O ^z ,3HO Hg ^z l	S'O'Na'+5H'O Hg'l'
Permanganate de potasse Phosphate d'ammoniaque — (bi) — (bi) — ammoniaco-magnésien — (bi) — de chaux (bibasique) — (tribasique) — (acide) — (acide) — de magnésie — (pyro) Silicate de potasse — de soude — et de potasse — d'ammoniaque — de baryte — de chaux — de chaux — de chaux — et de potasse — d'ammoniaque — de baryte — de protoxyde de fer — assquioxyde — — de soude — de soude — de protoxyde de fer — assquioxyde — — de soude — de potasse — de potasse — de protoxyde de fer — assquioxyde — — de protoxyde de fer — de protoxyde de fer — de protoxyde de fer — de soude — de protoxyde de fer — de fary — de de protoxyde — de soude — de soude — de soude — de protoxyde de fer — de protoxyde — de protoxyde — de soude — de soude — de soude — de soude — de protoxyde — de protoxyde — de baryum — de baryum — de ba.yum — de de protoxyde — de potassium — de protoxyde — de baryum — de de protoxyde — de baryum — de de protoxyde — de protoxyde	— de potassium	KI KI	MoO*(AzH4)*O,+H3O
- (bi)	Permanganate de potasse	2CaOC4O4+5HO KO,Mn2O7	C ² O ⁴ Ca+5H ² O MnO ⁴ K
- (tribasique) (acide) (acide) (acide) (acide) (acide) (pyro). Silicate de potasse (pyro). Silicate de potasse (pyro). Sulfate d'alumine neutre et de potasse d'ammoniaque de protoxyde de fer de protoxyde de fer et de potasse de potasse de potasse de soude. Sulfate de magnésie de potasse de cuivre de potasse de potasse de potasse de soude. Sulfate de magnésie de potasse de soude Sulfate de magnésie de strontiane de strontiane de strontiane de strontiane de soude de soude de soude de strontiane de soude de strontiane de strontiane de soude de soude de soude de soude de soude de soude de strontiane de soude de soude de strontiane de soude de strontiane de soude de potasse de potassium de potassium de potassium de soude de potassium de potassium de soude de potassium de potassium de soude de sou	— — (bi)	AzH³,HO(HO)², PhO⁵ 2Mg0, AzH³H0, PhO⁵+12H0	AzH*HMgPhO*
Silicate de potasse	(tribasique) (acide)	(CaO) ³ ,PhO ⁵ CaO,(HO) ² ,PhO ⁸	Ca ³ P ² O ³ CaH ⁴ (PO ⁴) ²
Sulfate d'alumine neutre	Silicate de potasse	2MgO,PhO ⁸ (KO) ¹ SiO ⁸ (NaO) ³ ,SiO ³	Mg*Ph*O* SiO*K* SiO*Na*
de chaux de cuivre de protoxyde de fer sesquioxyde Sulfate de magnésie de potasse de soude de strontiane de zinc Sulfhydrate d'ammoniaque Sulfhydrate d'ammoniaque Sulfure d'antimoine de fer (proto) de fer (proto) de potassium de sodium d'hydrogène d'hydrogène CaO,SO³ -+7HO FeO,SO³+7HO NaO,SO³+7HO NaO,SO³+10HO SO¹Mg+7H²O K²SO¹ SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹So² So²So² — — et de potasse.— d'ammoniaque	Al ² O ³ ,3SO ³ +18HO Al ² O ³ ,3SO ³ +KOSO ³ +24HO AzH ³ ,HOSO ³	(\$0 ⁴) ³ (Al) ² , \$0 ⁴ K ² +24H ⁴ SO ⁴ (AzH ⁴) ²	
Sulfate de magnésie — de potasse — de soude — de strontiane — de zinc Sulfhydrate d'ammoniaque — de ba. yum — de fer (proto) — de potassium — de potassium — de sodium — de sodium — de sodium — d'hydrogène MgO SO³+7HO KO,SO³ NaO,SO³+10HO SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹Na²+10H²O SO¹ST SO¹ST SO¹ST SO¹ST SO¹ST SO¹ST FSS SD¹SS SD¹SS SDS FES FES FES FES CS² NaS,+9HO H²S	de chaux	CaO,SO ³ ,+5HO FeO,SO ³ ,+7HO	SO*Ca SO*Cu+5H*O SO*Fe+7H*O
- de strontiane	Sulfate de magnésie	MgO SO ³ +7HO KO,SO ³	SO*Mg+7H*O K*SO*
- d'arg.ant	— de strontiane	SrOSO ³ ZnO,SO ³ +7H0 AzH ³ ,S	SO ⁴ Sr SO ⁴ Zn+7H ² O (AzH ⁴) ² S
- de fer (proto)	d'argantde ba. yum	AgS BaS	AgS BaS
- de sodium	- de fer (proto)	FeS FeS ² KS	Fe ^z S ³ K ^z S
	- de sodium	NaS,+9HO HS²	Na'S+9H'O H'S

II THERMOMÉTRIE

(3) Réduction des degrés des thermomètres d'après dicerses échelles. F = F arenheit; R = R éaumur; C = C entigrade ou C elsius.

			3								
C	R	F	С	R	F	C	R	F	С	R	F
100 99 98 97 96 95 94 93	80 79,2 78,4 77,6 76,8 76,7 74,4	212 210,2 208,4 206,6 204,8 203 201,2 199,4	75 74 73 72 71 70 69 68	60 59,2 58,4 57,6 56,8 56 55,2	167 165,2 163,4 161.6 159,8 158 156,2 154,4	50 49 48 47 46 45 44 43	40 39,2 38,4 37,6 36,8 36,8 35,2 34,4	122 1:0,2 113,4 115,6 114,8 113 111,2 109,4	25 24 23 22 21 20 19 18 17	20 19,2 18,4 17,6 16,8 16 15,2 14,4	77 75,2 73,4 71,6 69,8 66,6 64,4
92 91 90 89 88 87 86 85 84	73,6 72,8 72 71,2 70,1 69,6 68,8 68	197,6 195.8 194 192,2 190,4 188,6 185,8 185	70 69 68 67 66 65 64 63 62 61 60 59	53.6 52,8 52 51,2 50,4 49,6 48,8 48,8	152,6 150,8 149 117,2 145,1 143,6 141,8 110 138,2	42 41 40 39 38 37 36 35 34	33.6 32,8 32 31,2 30,4 29,6 28,8 28 27,2	107,6 105;8 104 102,2 100,4 98,6 96,8 95	16 15 14 13 12 11	13,6 12,8 12 11,2 10,4 9,6 8,8 8	62,6 60,8 59 57,2 55,4 53,6 51,8 50 48,2
86 85 84 83 82 81 80 79 78 77	66,4 65,6 64,8 64 63,2 62,4 61,6 60,8	181,4 179,6 177,8 176 174,2 172,4 170,6 168,8	60 59 58 57 56 55 54 53 52 51	46,4 45,6 44,8 44 43,2 42,4 41,6 40,8	136,4 134,6 132,8 131 129,2 127,4 125,6 123,8	33 32 31 30 29 28 27 26	26,4 25,6 21,8 24 23.2 22,4 21,6 20,8	91,4 89,6 87,8 86 81,2 82,4 80.6 78,8	10 9 8 7 6 5 4 3 2	6,4 5,6 4,8 4 3,2 2,4 1,6 0,8	46,4 4,6 42,8 41 39,2 37,4 35,6 33,8

1° F = 0°5556 C.
1° C = 1° 800 F.
5° C = 9° F.

$$-40^{\circ}$$
 F correspondent à -40° C
0° 20 -177.8
 $+32^{\circ}$ 30° 30° 400°

$$F = 32 + \frac{9}{5} C = 32 + \frac{9}{4} R$$

$$C = \frac{5}{9} (F - 32) = \frac{5}{4} R$$

$$R = \frac{4}{9} (F - 32) = \frac{4}{5} C$$

(4) Évaluation des températures élevées d'après la coloration du fer.

Rouge naissant	525 • 1	Orange foncé 110	00
Rouge sombre	700	l ()tanká clair	ሰሰ
Cerise naissant	800	Blang	00
Cerise	900	Blanc soudant	00
Cerise clair	1000	Blanc éblouissant	00

(5)	Température	de	fusion.
\ J /	I CHIPCI WOULD	w	, wouding

	, - /	•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Mercure		- 40° 1	1 éq. de plomb, 5 d'étain 194
Essence de téré	benthine	- 10	- 9 168
Huile de lin		— 20	5 parties plomb, 3 d'étain
		— 18 [et 8 bismuth (métal de
	••••••	2, 5	Darcet) 94
- de palme.	•••••	29	Bismuth
Eau de mer		-2,5	
Beurre		30 1	Antimoine
Suif		33 I	Zinc 450
Paraffine		43.7	Aluminium 600
Stéarine		61	Bronze 900
Cire blanche		68.7	Argent 1000
— jaune		76, 2	Cuivre jaune 1015
Soufre		114,5	
Etain		235	Fonte de fer 1050 à 1200
Alliages:	-		Or au titre de la monnaie 1480
3 éa. de plon	nb, 2 d'étain	289	Or pur 1250
1 -	1	241	Aciers
1	2	196	Fer doux français 1500
1 –	3	186	Fers martelé anglais 1600
	4	189	Platine > 1700

(8) Température d'ébullition de quelques solutions saturées.

·	Quantités de sels dissous en 100 parties d'eau.	Température d'ébullition.
Chlorure de baryum. Carbonate de soude Chlorure de sodium Azotate de potasse. Carbonate de potasse Azotate de chaux Chlorure de calcium.	41.2 335.1 205 363.0	104° 4 C. 104° 6 108° 4 115° 9 135° 0 151° 0 179° 5

(7) Température d'ébullition

sous la pression atmosphérique de 760 millimètres.

Acide carbonique	ydrate d'ammoniaque olution saturée)
------------------	--------------------------------------

(8) Chaleurs latentes de fusion.

On appelle chaleur latente de fusion le nombre de calories nécessaire pour faire passer un corps de l'état solide à l'état liquide, sans changer sa température.

	Calories.		ries.
Eau	79,25	Soufre	9,35
Zinc	28.13	Plomb	5,37
Argent	21.07	Phosphore	5,24
Etain	44.25	Mercure	2,83
Bismuth	12.64		- ,

Chaleur latente de vaporisation de l'eau.

Pour élever la température d'un kilogramme d'eau de 0° à T° et la transformer en vapeur saturée à cette température T°, il faut un nombre de calories égal à

606,5 + 0,305 T
Si on avait porté la température du kilogramme d'eau de 0° à T° sans en transformer aucune partie en vapeur, on aurait dépensé seulement T calories.

La chaleur latente de la vapeur d'eau saturée à la température Te est égal à la différence entre ces deux quantités

606.5 + 0.305 T - T = 606.5 - 0.695 TA la température de 100°, cela fait une chaleur latente de 535 calories

(9) Point d'ébullition de différentes solulions sucrées (d'après Gerlach).

Solution	de 10 p.	0/0 de	sucre bout. à	100,4	O.
_	20	<i>'</i> —	_	100,6° 101,0°	>
-	30	_	_	101,0	>
	40	-	-	101,50	•
-	50			101,5° 102,0° 103,0° 106,5° 112,0°	>
	60	_		103,0	•
_	70		-	106,5	D
	79			112,0°	»
	90,8			130,0	D

(10) Preuve pour la richesse des sirops,

Sucre •/•	Eau •/•	Nom de la preuve	Tempérrture d'ébullition du sirop sous la pression ordinaire de 0°, 76.
93.75	4.25	Grand cassé. Petit cassé. Grand soufflé. Petit soufflé. Crochet fort. Crochet léger. Filet	128°.5
\$2.67	7.33		122
91	9		121
89	11		116
. 88	12		112
87	13		110.5
85	15		109

III DILATATION

(11) Coefficients de dilatation linéaire de quelques solides entre 0° et 100°

Corps	Coeffic.	Corps	Coffic.
Acier — trempé. Aluminium Argent Bois de sapin Briques Bronze Charbon de bois de sapin Cuivre jaune (laiton) Cuivre rouge Etain Fer Fer en fil Fonte Glace de — 27 à — 1	22239 19097 03520 05502 18492 10000 18782 17182 21730 11821 14401 11100	Granit Gypse Marbre blanc noir Or Platine Plomb Spath fluor Verre en tubes en verges pleines en règle glaces (St-Gobain) flint Zinc	0,0000 08625 14010 10720 04260 15136 08842 28484 20700 08969 09220 08613 08909 08167 29680

(12) Coefficients de dilatation de quelques liquides

Liquides	Coeffic.	Liquides	Coeffic.	
Acide azotique D: 1.40 — sulfurique D: 1.85 Alcool éthylique Ether	0.0006	Huile d'olive ou de lin Sulfure de carbone Solution saturée de sel ma- rin		

Eau.

ou la diminution du volume de l'eau de 🗣 à 🗈 est donnée uivantes :

rie de 0- à 25-

$$-\frac{51045}{10^9} t + \frac{77183}{10^{10}} t^4 - \frac{8784}{10^{14}} t^4$$

rie de 25° à 50°

$$-\frac{65415}{10^6} + + \frac{77587}{10^{16}} - \frac{3541}{10^{14}}$$

rie de 50° à 75°

$$\frac{59160}{10^6} t + \frac{81849}{10^{10}} t^2 + \frac{728}{10^{11}} t^4$$

rie de 75• à 100•

$$\frac{86450}{10^{3}} + \frac{31892}{10^{10}} t^{4} + \frac{245}{10^{44}} t^{6}$$

md t varie de 0* à 350*

$$\frac{179}{10^9} t + \frac{25}{10^9} t^2$$

Coefficients de dilatation de quelques gas entre 0° et 100°

	Volume constant	Pression	Gaz	Volume constant	Pression
••••	0.3665 0.3667 0.8668 0.8667	0.3670 0.3661 0.3670 0.8869	Acide carbonique Protoxyde d'azote. Acide sulfureux Cyanogène	0.3676	0.3710 0.3719 0.3903 0.3877

(14) Tension de la capeur d'eau en millimètre de mercure (REGNAULT).

(REGNAULI).									
Tem- pérat.	Tension.	Tem- pérat.	Tension.	Tem- pérat.	Tension.	Tem- pérat.	Tension.	Valeur en atmo- sphères.	
0 30 5 20 10 12 8 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19	0.39 0.61 0.9 1.4 2.1 3.1 4.8 4.6 5.3 5.7 6.1 6.5 7.5 8.6 9.1 9.7 10.4 11.1 11.9 12.7 13.5 14.4 15.3 16.3	0 21 22 23 24 25 26 27 28 29 20 35 44 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	18.5 19.7 20.7 22.6 22.6 22.6 22.8 22.8 23.6 23.8 23.8 23.8 23.8 23.8 23.8 23.8 23.8	0 94.5 95.5 95.5 96.7 97.5 98.5 99.4 99.2 99.3 99.4 99.5 99.7 99.9 100.1 100.4 100.4 100.6 101 102 103	610.4 522.2 633.8 645.7 657.5 669.7 682 694.6 707.3 721.2 732.2 735.9 738.5 741.2 743.8 746.5 749.2 751.9 754.6 757.3 760.7 762.7 776.5 787 816 845	0 105 107 110 115 120 125 130 135 140 145 150 165 170 175 180 185 190 195 200 205 210 225 230	907 972 1077 1273 1491 1744 2030 2354 2717 3125 3581 4088 4551 5274 5961 6717 7547 8453 9443 10520 11689 12956 14325 15801 17390 19097 20026	1.20 1.28 1.40 1.66 1.96 2.30 2.67 3.10 3.57 4.1 4.7 5.8 9.9 11.1 12.4 13.9 15.4 17.5 18.8 20.8 22.9 25.3 27.5	
20	17.4	93.5.	599.5	104	876				
Degrés Atmos	hères	120	0 434	144 15 4 5	2 1 59	171 184 7 8	0 199 10	213 225 20 25	

(15) Transformation des colonnes d'eau en colonnes de mercure pour la lecture des volumes gazeux.

Millim.	Millim. de	lillim. de Millim. Millim d'eau. merc		Millim.	Millim. de	Millim.	Millim. de
d'eau.	mercure.			d'eau.	mercure.	d'eau.	mercure.
1 2 8 4 5 6 7	0.074 0.15 0.22 0.30 0.37 0.44 0.52	8 9 10 15 20 25 30	0.59 0.66 0.74 1.12 1.48 1.84 2.21	35 40 45 50 55 60	2.58 2.95 3.32 3.69 4.06 4.43	65 70 75 80 85 90	4.80 5.17 6.54 5.90 6.27 6.64

(16) Table des forces élastiques de la vapeur d'eau différentes températures, du poids d'un mètre cube de vapeur et du colume d'un kilogr. de capeur.

	1	E ÉLAST E LA VAPEU	· ·	VA	PEUR	Air	
Température.	en atmo- sphères. N	en hauteur de mercure H	en hauteur d'eau h == 10 p	Poids de 1 m³ q	Volume de 1 kilog. V	poids de 1 m² q	
	atm.	mėt.	mėt.	kilog.	m. c.	kilog.	
100°	1	0.76	10.33	0.588	1.699	0.946	
106.36	1.25	0.95	12.91	0.723	1.382	1.162	
114.74	1.50	1.14	15.50	0.855	1.168	1.375	
116.43	1.75	1.33	18.0 8	0.986	1.014	1.585	
120.60	2	1.52	20.66	1.115	U.896	1.792	
124.36	2.25	1.71	23.25	1.242	0.804	1.997	
127.80	2.50	1.90	25.83	1.368	0.747	2.15 2	
130.92	2.75	2.09	28.41	1.493	0.669	2.401	
183.91	3	2.28	3 0.99	1.617	0.618	2.601	
136.66	3.25	2.47	32.94	1.741	5.574	2.799	
13 9.25	3.50	2.66	36. 16	1.863	0.536	2.995	
141.68	3.75	2.85	38.75	1.984	0.503	3.190	
144.19	4	3.04	41.33	2.105	0.475	3.344	
146.19	4.25	3.23	43.91	2.225	0.449	· 3.477	
158.29	4.50	3.42	46.49	2.344	0.426	3.768	
150.32	4.75	3.61	49.08	2.462	0.406	3.958	
152.22	5	3.80	51.66	2.580	0.387	4.148	
154.07	5.25	3.99	54.25	2.697	0.370	4.337	
155.85	5.50	4.18	56.83	2.814	0.355	4.524	
157.56	5.75	4.37	50.41	2.930	0.841	4.711	
459.22	6	4.56	62.00	3.047	0.328	4.897	

IV BAROMÉTRIE

(17) Table de corrections pour la réduction du baromètre à zéro

Température			HAUT	EURS	DU BA	AROMI	ETRE		
du baromètre	700	710	720	730	740	750	760	770	780
•	mm	mm	mm	mın	mm	mm	mm	mm	mir
0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
0 1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
	02	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.3	0.3	0.3
2 3	0.3	0.3	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
4	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
5	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6
6	0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	0.8
7 8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.9	0.9	0.9	0.9
8	0.9	0.9	0.9	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
9	1.0	1.0	1.0	1.1	1.1	1.1	1.1	1.1	1.1
10	1.1	1.1	1:2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.3
11	1.2	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	1.4	1.4	1.4
12	1.4	1.4	1.4	1.4	1.4	1.5	1.5	1.5	1.5
1 3	1.5	1.5	1.5	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6
14	1.6	1.6	1.6	1.7	1.7	1.7	1.7	1.7	1.8
1 5	1.7	1.7	1.7	1.8	1.8	1.8	1.8	1.9	1.9
16	1.8	1.8	1.9	1.9	1.9	1.9	2.0	2.0	2.0
17	1.9	1.9	2.0	2.0	2.0	2.1	2.1	2.1	2.1
1 8	2.0	2.1	2.1	2.1	2.1	2.2	2.2	2.2	2.3
19	2.1	2.2	2.2	2.2	2.3	2.3	2.3	2.4	2.4
. 2 0	2.3	2.3	2.3	2.4	2.4	2.4	2.5	2.5	2.5
21	2.4	2.4	2.4	2.5	2.5	2.5	2.6	2.6	2.6
22	2.5	2.5	2.6	2.6	2.6	2.7	2.7	2.7	2.8
2 3	2.6	2.6	2.7	2.7	2.7	2.8	2.8	2.9	2.9
24	2.7	2.7	2.8	2.8	2.9	2.9	2.9	3.0	3.0
2 5	2.8	2.9	2.9	2.9	3.0	3.0	3.1	3.1	3.1
26	2.9	3.0	3.0	3.1	3.1	3.1	3.2	3.2	3.3
27	3.0	3.1	3.1	3.2	3.2	3.3	3.3	3.4	3.4
2 3	3.2	3.2	3.3	3.3	3.3	3.4	3.4	3.5	3.5
2 9	3.3	3.3	3.4	3.4	3.5	3.5	3.6	3.6	3.6
30	3.4	3.4	3.5	3.5	3.6	3.6	3.7	3.7	3.8
31	3.5	3.5	3.6	3.6	3.7	3.7	3.8	3.8	3.9
32	3.6	3.7	8.7	3.8	3.8	3.9	3.9	4.0	4.0

v

. Arcemótrio.

lustrie sucrière allemande, on compte toujours le sucre is les jue, sirops, ou dissolutions sucrées en p. 100 du poids france, au contraire, le sucre est toujours compté en p. me des solutions sucrées.

Allemands disent qu'un jus contient 15 p. 100 de sucre, 15 gr. dans 100 gr. de liquide.

nous disons qu'un jua contient 15 de sucre — et même aucre — c'est-à-dire 16 gr. dans 100 cc. de liquide. Il y a différence dans ces deux expressions.

rence provient des méthodes d'analyse employées et qui identiques dans les deux pays.

urt, les aréomètres allemands étant gradués à 17° 5 c. de , et les français à 15° c., il en résulte que la comparaison sulta ta fournis par les instruments des deux pays, est pre impossible, à moins d'avoir recours à des corrections

mettre aux l'abricants et chimistes français d'exprimer. Allemands le sucre contenu dans les jus et sirops en pla du liquide, nous avons dressé une table à 15° c. anale que Balling et Brix ont dressée en Allemagne pour la de 17° 5 c.

es de notre table que nous avons appelés Brix-Dupont ex-

alte que les degrés Brix-Dupont ont à peu près la même uraient les degrés Brix ramenés à 15° c.

tront la comparaison entre les résultats français et les emands.

s est celle qui est donnée par le densimètre contrôlé de la tale densité absolue; à 15° c. la densité absolue de l'eau Pour obtenir le poide du litre, qu'il ne faut pas confondre isité, il suffit de retrancher 1 08 du 4° chiffre exprimant la tun jus de betterave qui a une densité de 105.6, que l'on remment 1.056 ou 105 6; le poide du litre de ce jus sera = 105.482. On se contente généralement de retrancher 1 xprimant les dixièmes de densité. Densité de 105.6 ou par 5°6; poide du litre = 5°5.

18 Table de concordance entre la densité absolue à + 15°, les degrés Vivien et les degrés Brix-Dupont à + 15°.

Densité absolue à + 15°	Degree Vivien ou sucre p. */• cc.	Degrés Brix-Dupo ou sucre p. 106 gr.	Densité absolue	Degrée Vivien ou sucre */. oc.	Degrés Brix-Dupt ou sucre "/* gr.	Densité absolue	Degree Vivien on suore ". oc.	Dogrée Brix Pupo ou more % gr.
99.9 99.9 100.2 10	0.000 0.219 0.480 0.742 1.003 1.265 1.265 1.265 1.265 2.311 2.572 2.834 3.865 4.147 4.410 4.675 4.932 5.194 5.714 5.975 6.497 6.758 7.020 7.261 7.801	0.000 0.219 0.479 0.479 0.788 0.997 1.518 1.776 2.034 2.291 2.548 2.805 3.064 8.820 3.576 8.832 4.085 4.838 4.590 4.842 5.098 5.546 5.646	1034.3 3.4 3.5 8.7 8.8 3.9 104 * 1.5 4.7 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 5.3 5.4 5.6 5.7 5.8 5.8 5.8 6.1 6.2 6.3 6.4	8 849 9 110 9 374 9 633 9 894 10 155 10 416 10 678 10 939 11 200 11 461 11 722 11 984 12 245 12 506 12 767 18 028 13 552 13 814 14 076 14 862 15 124 15 912 16 175 16 438 16 964	8 565 8 809 9 954 9 541 9 783 10 026 10 267 10 508 10 748 10 988 11 227 11 467 11 944 12 182 12 420 12 658 12 895 13 131 13 867 13 867 14 777 15 014 15 245 15 777 15 943	1064.8 6.9 107.1 7.2 7.5 7.5 7.7 7.8 7.8 7.8 7.8 7.8 7.8 7.8 7.8 7.8	18.016 18.280 18.544 18.810 19.076 19.076 19.842 19.608 19.874 20.406 20.672 20.938 21.294 21.467 21.790 21.993 22.256 22.519 22.782 23.045 23.571 28.883 24.094 24.356 24.617 24.379 25.402 25.664 25.925	16.868 17.099 17.330 17.562 17.794 18.025 18.257 18.487 18.746 18.945 19.174 19.403 19.658 19.658 19.658 20.089 20.530 20.530 20.754 20.977 21.199 21.421 21.642 22.308 22.308 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541 22.541
103 » 7 3.1 3.2	8 066 8,327 8.588	7.831 8.076 8.321	6.5 6.6 6.7	17 227 17.490 17.758	16.175 16.407 16.638	9.9	26.1×7 26.450	23,8 29 24,045

(19) Comparaison entre les degrés saccharométriques (Bris-Dupont et Vivien) les poids spécifiques et les degrés Beaumé, pour les dissolutions de sucre à la température de 15° c.

pont.	Vivien /• cc.	lue lue	Degrés Baumé		és pont. /• gr.	rivien	aft& lue	Degrés	Baumé
Brix-Dupont sucre % gr.	Degrés Vivien sucre "/e cc.	Denaité abaolue	Nouveaux corrigés	Andres.	Degrés Brix-Dupont. sucre "/. gr.	Degrés Vivien sucre % oc.	Deneité absolue	Nouveaux corrigts	Anciens,
0.0 0.1 0.2 0.4 0.5 0.6 0.7 0.8	0.1 0 2 0.8 0.4 0.5	0. 0. 1. 1.	:	0.1 0.1 0.2 0.2 0.3 0.3	3.9 4.1	3.76 3.86 3.97 4.07	1.013 1.014 1.014 1.014 1.014 1.014	2.1 2.1 2.2 2.2 2.3	2 b 2 b 2.1 2.2 2.2 2.3
4.0	0.8 0.9 1.1 1.2 1.3 1.4	1 4. 4. 1. 1. 1.	\$ \$	0.4 0.4 0.5 0.55 0.65 0.65 0.7	4.8 4.5 4.6 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8 4.8	4.88 4.48 4.58 4.69 4.89 4.89	1.045 1.016 1.016 1.017 1.017 1.017 1.018 4.018	1.455 2.455 2.255	2.8 2.4 2.45 2.55 2.6 2.65 2.65 2.7 2.8
1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 1.7 1.8 1.9	1.6 1.7 1.82 1.92 2.02	1. 1. 1. 1. 1.	,	0.8 0.9 1.0 4.0 4.1 1.1	5.1 5.2 5.3 5.4 5.6 5.7	5.2 5.3 5.4 5.61 5.61	1.019 1.019 1.020 1.020 1.021	3 b 3 b 3 05 3 1 3 1 3 2	2.9 2.9 2.9 2.96 2.96 2.9
**************************************	2,12 2,22 2,32 2,42 2,52 2,62 2,73 2,84 2,94 8,04	1. 1. 1. 1. 1. 1.		1.2 1.3 1.3 1.4 1.5 1.5 1.6 1.75	5.8 5.9 6.2 6.3 6.4 6.5		1.022 1.023 1.023 1.023 1.024 1.025 1.025 1.025 1.025 1.026 1.026 1.027	3.25 3.3 8.4 3.45 3.5 3.5 3.6 3.7	3.2 0.0 3.3 3.4
8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	3.14 3.24 3.35 3.45 3.55			1.7 1.7 1.8 1.9 1.9	6.8 6.8 6.9	6.77 6.87 6.98 7.08 7.19	1.025 1.026 1.026 1.027 1.027	8.5 8.6 8.7 8.75 8.85 8.95	3.4 3.6 3.6 3.7 3.7 3.7 3.8 8.8

7.1 7.2 7.3 7.4 7.5 7.6 7.9	7.80 7.40 7.50 7.61 7.71 7.82 7.93 8.04 8.15	1.028 1.028 1.028 1.029 1.029 1.029 1.030	4.1 4.1 4.2 4.2 4.8 4.85 4.4 4.5	8.9 4 > 4.1 4.1 4.2 4.25 4.3 4.4	11.8 11.6 11.7 11.8 11.9 12 *	11.81 11.91 12.02 12.13 12.25 12.36 12.46	1.045 1.045 1.046 1.046 1.046 1.047	6.45 6.5 6.55 6.65 6.7 6.75	6.25 6.30 6.35 6.40 6.50 6.6 6.6
8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7	8.35 8.46 8.57 8.63 8.79 8.89	1.031 1.032 1.032 1.032 1.032 1.033 1.033	4.5 4.6 4.7 4.7 4.8 4.85 4.9	4.4 4.5 4.6 4.6 4.7 4.75 4.8	12,1 12.2 12.3 12.4 12.5 12.6 12.7 12.8 12.9	12.68 12.79 12.90 13.02 13.41 13.23 13.46 13.56	1.048 1.048 1.049 1.050 1.050 1.050 1.051	6.8 6.85 6.95 7.1 7.15 7.2 7.2	6.7 6.75 6.8 6.85 6.9 6.95 7.1
8.8 8.9 9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6	9.11 9.22 9.32 9.4 9.5 9.6 9.75 9.86 9.97	1.084 1.085 1.035 1.035 1.036 1.037 1.037 1.037	4.95 5.1 5.2 5.2 5.3 5.4 5.4	4.85 4.9 5.05 5.1 5.15 5.2 5.25 5.3	13.1 13.2 13.3 13.4 13.5 13.6 13.7 13.8	18.66 13.79 13.89 14.02 14.12 14.23 14.34 14.41 14.55	1.052 1 053 1 053 1 053 1.054 1 054 1 054	7.3 7.4 7.5 7.5 7.6 7.6 7.7 7.75	7.2 7.3 7.3 7.4 7.4 7.4 7.5 7.5 7.5
9.7 9.8 9.9 10 > 10.1 10.2 10.3 10.4	10.08 10.18 10.28 10.39 10.50 10.60 10.71 10.82	1.038 1.038 1.039 1.039 1.040 1.040 1.040	5.45 5.55 5.65 5.7 5.85	5.35 5.4 5.45 5.5 5.6 5.6 5.7 5.75	13.9 14.1 14.2 14.8 14.4 14.5 14.6	14.68 14.77 14.89 15.12 15.23 15.35 15.45	1.055 1.056 1.056 1.056 1.057 1.058 1.058 1.058	7.8 7.9 7.9 8.2 8.1 8.3	7.65 7.7 7.9 7.9 7.9
10.5 10.6 10.7 10.8 10.9 11.3	10.98 11.04 11.16 11.27 11.37 11.48 11.59 11.71	1.041 1.042 1.042 1.042 1.043 1.043 1.043	5.9 6.1 6.1 6.15 6.2 6.2	5.80 5.85 5.9 6.1 6.1 6.2	14.7 14.8 14.9 15.1 15.1 15.2 15.3 16.4	15,56 15,78 15,78 15,90 16,13 16,23 16,23	1.059 1.059 1.059 1.060 1.060 1.061 1.061	8.3 8.35 8.4 8.4 8.5 8.5 8.55 8.8	788 12223 8.445
- (- 1		ı [I .				

		,							
de npont. /egr.	Vivien /• cc	sité lue.	Degrés	Baumé	és ipont. /• gr.	7ivien /• cc.	sité lue.	Degrés	Bau m
Degrés Brix-Dupont. sucre % gr.	Degrés Vivien sucre % cc	Densité absolue.	Neuveaux corrigés	Anciens.	Degrés Brix-Dupont. sucre % gr.	Degrés Vivien sucre % cc.	Densité absolue.	Nouveaux corrigés	Anciens
25.8 26 »		1.108 1.109	14.6 14.7	14.3 14.4	32.2 32.4	37.06	1.142	18.4 18.5	18.4 18.2
26.2 26.4 26.5 26.6 26.8 27 »	29.36 29.49 29.61	1.110 1.111 1.112 1.113 1.114 1.115	14.8 14.9 15.1 15.1 15.2 15.8	14.5 14.6 14.7 14.8 14.9 15 >	32.5 32.6 32.8 33.3 33.2 33.4	37.32 37.60 37.85 38.12 38.40	1.144 1.145 1.146 1.147 1.148 1.149	18.6 18.7 18.8 18.9 19.9	18.3 18.4 18.5 18.6
27.2 27.4 27.5 27.6 27.8	30.61 30.74 . 30.86 31.11	1.116 1.117 1.117 1.118 1.120 1.120	15.4 15.5 15.6 15.7 15.8 15.9	15.1 15.2 15.3 15.4 15.5 15.6	33.5 33.6 33.8 34.2 34.2	38.65 38.90 39.18	1.149 1.150 1.150 1.151 1.152 1.153	19.2 19.3 19.4 19.5 19.6 19.7	18.9 19.1 19.1 19.2 19.3
28.2 28.4 28.5 28.6 28.8 29 »	31.62 31.88 32 » 32.13 32.39	1.121 1.122 1.122 1.123 1.124 1.125	16.1 16.2 16.3 16.4 16.5	15.7 15.8 15.9 16.1 16.1	34.5 34.6 34.8 35.2 35.4	39.83 39.96 40.23 40.50 40.75 41.02	1.151 1.155 1.156 1.156 1.157 1.158	19.8 19.9 20 x 20 1 20.2 20.3	19.4 19.5 19.5 19.7 19.7
29.2 29.4 29.5 29.6 29.8 30 »	33.16 33.29 33.42 33.68	1.126 1.127 1.128 1.129 1.130 1.131	16.6 16.7 16.8 16.9 17 »	16.3 16.4 16.5 16.6 16.7 16.8	35.5 35.6 35.8 36.2 36.4	41 30 41.65 41.82 42.09 42.36	1.158 1.159 1.160 1.161 1.162 1.163	20.3 20.4 20.5 20.6 20.7 20.8	1).9 :0 b 20.1 :0.2 20.8 20.4
80.2 30.4 30.5 30.6 30.8 31.2	34.46 34.59 34.72 34.98	1.132 1.133 1.134 1.135 1.136 1.137	17.2 17.3 17.4 17.5 17.6 17.7	16.9 17.1 17.1 47.2 17.3	36.5 36.6 36.8 37.2 37.4	42.63 42.90 43.17 43.45	1.164 1.164 1.165 1.166 1.167 1.168	20.9 20.9 21.0 21.1 21.2 21.3	20.5 20.5 20.6 20.7 20.8 20.9
\$1.2 \$1.4 \$1.5 \$1.6 \$1.8	35.81 35.95 36.10 36.36	1.138 1.139 1.139 1.140 1.141 1.141	17.8 17.9 18 » 18.1 18.2 18.3	17.5 17.6 17.7 17.8 17.9	37.5 27.6 37.8 38.2 38.4 38.5	44 » 41.25 44.52 44.80 45.07	1.169 1.170 1.171 1.171 1.172 1.173 1.174	21.4 21.5 21.6 21.6 21.7 21.8 21.9	21.1 21.2 21.2 21.3 21.4 21.4

									وجست
upont.	Vivien /• cc.	sité lue.	Degrés	Baumé	és pont. egr.	·Vivien	sité lue.	Degrés	Baumé
Degree Brix-Dup sucre %	Degrés Vivien sucre % cc.	Densité absolue.	Neuveaux corrigés	Anciens.	Degrés Brix-Dupont. sucre % gr.	Degrés Vivien sucre % cc.	Densité absolue.	Nouveaux corrigés	Anciens,
38.6 38.8 39 •	45.63	1.17 5 1.176 1.176	22.0 22.1 22.2	21.6 21.7 21.8	45.2 45.4 45.5 45.6	54.93 55.08	1.208 1.209 1.210 1.211	25.5 25.6 25.6 25.7	25 3 25.1 25.1 25.2
89.2 89.4 89.5	46.45 46.58	1.177 1.178 1.179	22.3 22.4 22.5	21.9 22 » 22.1	45.8 45 >	55.50 55.80	1.212 1.213	25.8 25.9	25. 3 25. 4
3 9.6 3 9.8 40 »	46.72 47 > 47.27	1.180 1.181 1.182	22.6 22.7 22.7	22.2 22.3 22.3	46.2 46.4 46.5 46.6	56.40 56.54	1.214 1.215 1.216 1.216	26.1 26.2 26.3	25.5 25.6 25.7 25.8
47.2 40.4 40.5 40.6	47.82 47.95	1.183 1.183 1.184 1.185	22.8 22.9 23 » 23.1	22.4 22.5 22.6 22.6	46.8 47.2	56.97 57.27	1.217 1.218 1.219	26.4 26.5 26.6	25.9 26.0 26.1
40.8 41 »	48.40 48.56	1.186 1.187	23.1 23.2	22.7 22.8	47.4 47.5 47.6	57.86 58.00 58.16	1.220 1.221 1.222	26.6 26.7 26.8	26.1 26.2 26.3
41.2 41.4 41.5 41.6	48.95 49.22 49.36 49.40	1.188 1.188 1.189 1.190	23.3 23.4 23.5 23.6	22.9 23) 23.1 23.2	47.8 48 > 48.2	58.75	1.222 1.223 1.224	26.9 27 3 27.1	26.4 26.5 36.6
41.8 42 »	49.80 50.07	1.191 1.19 2	23.7 23.8	23.3 23.4	48.4 48.5 18.6	59.34 59.50 59.64	1.225 1.226 1.227	27.2 27.3 27.3	26.7 26.8 26.8
42.2 42.4 42.5 42.6	50.63 50.77	1.193 1.193 1.194 1.195	23.9 24 » 24.1 24.1	23.5 23.6 23.5 23.7	48.8 49 » 49.2	60.23	1.228 1.229 1.230	27.4 27.5 27.6	26.9 27 x 27.1
42.8 43 » 43.2	51.20	1.196 1.197	24.2 24.3 24.5	23.8 23.9 24 »	49.4 49.5 49.6 49.8	60.84 61.00 61.14 61.45	1.231 1.232 1.233	27.7 27.7 27.8	27. 2 27. 2 27. 3
43.4 43.5 43.6	52.05 52.20	1.198 1.199 1. 200	24.55 24.6 24.7	24.1 24.1 24.2	50.2	61.75 62.05	1.235	27.9 28 b 28.1	27.4 27.5 27.6
43.8 44 »	52.63 52.92 53.20	1.201 1.202	24.8 24.9 25 »	24.3 24.4 24.5	50.4 50.5 50.6	62.35 62.50 62.67	1.237 1.238 1.238	28.2 28.3 28.4	27.7 27.8 27.9
44.4 44.5 44.6	53.50 53.63 53.78	1.204 1.205	25.1 25.2 25.3	24.5 24.6 24.7 24.8	50.8 51 » 51.2	62.97 63.28 63.59	1.240	28.5 28.6 28.6	28 b 28.1 28.1
44.8	54.06 54.35	1.207	25.4 25.4	24.8 24.9	51.4 51.5	63.90 64.05	1.242	28.7 28.8	28.2 28.2

						وه فينوسف			
be ipont.	7ivien . /• cc.	sité lue.	Degrés	Baumé	és pont. , gr.	/ivien • cc.	ité ue.	Degrés	Baumë
Brix-Dupont.	Degrés Vivien sucre % cc.	Densité absolue.	Nouveaux corrigés	Anciens.	Degrés Brix-Dupont. sucre °/e gr.	Degrés Vivien sucre % cc.	Densité absolue.	Nouveaux corrigés	Anciena,
51.6 51.8 52 >	64.52 64.74	1.244 1.244 1.245	28.9 28.9 28.9	28.3 28.3 28.4	58.2 58.4 58.5 58.6	74.75 74.90 75.05	1.276 1.277 1.278 1.279	\$1.9 32 » 32.1 32.2	81.8 31.4 34.5 81.6
52.2 52.4 52.5 52.6	64.96 65.27 65.34 65.58	1.245 1.246	29.0 29 » 29.1 29.2	28.4 28.4 28.5 28.6	58.8 59 >	76 »	1.280 1.281 1.282	32.3 32.4 32.5	31.7 31.8 31.9
52.8 53 >	65.90 66.22	1.248 1.248	29.3 29.3	28.7 28.7	59.4 59.5 59.6	76.35 76.50 76.70	1.283 1.284 1.285	32.6 32.7 32.7	32 3 32.0 5 32.1
53.2 53.4 53.5 53.6	66.52 66.83 66.98 67.13	1.250 1.251	29.3 29.4 29.5 29.6	28.7 28.8 28.9 29 »	59.8 60 ▶ 60.2	77.35	1.286 1.287 1.289	32.8 32.9 33 »	32. 2 3 2.3 32.4
53.8 54 »	67.45 67.75	1.253 1.254	29.7 29.7	29.1 29.2	60.4 60.5 60.6	78 3 78 16 78.33	1.290 1.291 1.292	33.2 33.2 33.35	32.5 32.6 32.6
54.2 54.4 54.5 54.6	68.05 68.35 68.50 68.65	1.256 1.256	29.8 29.9 30 » 30.1	29.3 29.4 29.5 29.5	60.8 61 5	78.99	1.293 1.293 1.294	33.45 33.45 33.6	32.7 32.8 32.9
54.8 55 »	69 » 69. 3 0	1.258	30.1 30.2	29.5 29.6	61.4 61.5 61.6	79.65 79.80 80.00	1.295 1.296 1.297	33.6 33.7 33.8	33 » 33.1 33.2
55.2 55.4 55.5	69.60 69.95 70.10	1.261 1.262	30.3 30.4 30.5	29.7 29.8 29.9	61.3 62 x	80.33 80.65	1.297	33.9 34 »	33.2 33.3
5 5.6 5 5.8 5 6 ▶	70.25 70.60 70.90	1.264	30.6 30.7 30.8	30 » 30.1 30.2	62.2 62.4 62.5 62.6	81.00 81.33 81.50 81.65	1.301 1.30 2	34.1 34.1 34.2 34.2	33.4 33.5 33.5 33.6
5 6.2 5 6.4 5 6.5	71.20 71.55 71.70	1.266 1.267	30.8 31.05 31.2	30.3 30.4 30.5	62.8 63 »	82.00 82.35	1.304 1.305	34.4 34.4	33.7 33.8
56.6 56.8 57 »	71.85 72.17 72.48	1.269	31.2 31.3 31.4	30.6 30.7 30. 8	63.2 63.4 63.5 63.6	82.65 83.00 83.16 83.35	1.307 1.308	34.5 34.6 34.7 34.85	33.9 34 » 34.1 34.2
5 7.2 5 7.4 5 7.5	73.30	1.272 1.273	31.5 31.6 31.7	30.9 31 » 31.1	63.8 64 >	83.70 84.00	1.310 1.311	34.9 35 »	34.2 34.3
57.6 57.8 58 »	73.45 73.75 74.10	1.275	31.8 31.8 31.9	31.2 31.2 31.3	64.2 64.4 64.5	84.35 84.70 84.90	1.313	35.1 85.2 85.3	34.4 34.5 34.6

٠ ١ ء

Degrés Baumé	ont ont	rrés Jupont */• gr. svivien */• cc.		Degrés Baumé		
Neuvasus corrigés Amelena	11 200 2	Degrés V sucre º/	Denaîtê abaolue.	Monvesar corrighs	Anolone,	
35.8 34.6 35.4 34.7 35.5 11.1 35.6 34.9 35.7 35.8 35.8 35.1 35.8 35.15	71.2 71.4 71.5 71.6 71.8 72 »	97.20 97.20 97.40 97.75	1.354 1.355 1.356 1.357 1.358 1.359	38.6 38.7 38.6 38.9 39 >	37.9 38 » 38.1 38.2 38.3	
35.9 35.25 36.3 35.35 36.1 35.5 36.2 35.5 36.3 35.6	72.2 72.4 72.5 72.6 72.8 73 a	98.96 99 » 99.20 99.55 99.90	1.360 1.362 1.368 1.364 1.365 1.367	39.1 39.2 39.3 39.4 39.5 89.6	38.4 38.5 36.6 38.6 38.7 38.8	
36.3 35.7 36.4 35.8 36.5 11111 36.6 36 3 36.7 36 3 36.75 36.1	78.2 78.4 73.5 73.6 78.8 74.8	100 30 100 65 100.84 101.05 101.40 101.75	1.370 1.371 1.372	39.6 39.7 89.8 39.8 39.9	38.9 39 > 39 > 39.1 39.2 39.3	
36.8 36.9 36.8 37.3 86.8 87.1 86.4 37.2 86.6 87.8 36.6	74.2 74.4 74.5 74.6 74.8 75 =	102.15 102.50 102.70 102.88 103.25 103.60	1.376 1.376 1.377	40.1 40.8 40.4 40.5 40.6	39.4 39.5 39.5 29.0 39.7 39.8	
87.4 36.6 87.4 86.7 87.5 86.8 87.6 86.9 87.8 87 x 87.9 37.1	75.2 75.4 75.5 75.6 75.8 75.8	104.00 104.35 104.55 104.75 105.10 106.50	1,382 1,383 1,384 1,385	49.7 40.7 40.8 40.8 40.9	40 x 40 x 40.1 40.2 40.3	
37.9 38 a 37.8 38.1 37.4 38.2 37.5 38.2 37.6	76.2 76.4 76.5 76.6 76.8 77 »	105.88 106.40 106.60 107.39	1.388 1.389 1.390 1.392	41.1 41.8 41.8 41.4 41.5 41.6	40.4 40.5 40.6 40.6 40.7 40.8	
88.4 88.5 98.5 97.8	77.2 77.4 77.5	107.75 108.15 108.35	1.395.6	41.7 41.8 41.9	41.1 41.1	

77.6 77.8 78.2 78.4 78.5 78.6 78.8 79.2 79.4 79.5 79.6 79.8 80.2	108.55 108.90 109.30 109.70 110.05 110.30 110.45 110.85 111.25 111.25	1.397 1.398 1.399 1.400 1.401 1.402 1.403 1.404 1.406 1.407 1.407 1.407 1.410 1.411 1.412	42 × 42 × 42 × 42 × 42 × 42 × 42 × 42 ×	41.8 41.4 41.5 41.6 41.7 41.8 41.9 42.2 42.1 42.1	81.4 81.5 81.6 81.8 82.2 82.4 82.5 82.6	118.95 114.15 114.40 114.70 115.15 115.95 116.35 116.35 116.75 117.45 417.90 118.15 118.30	1.414 1.416 1.417 1.418 1.420 1.421 1.421 1.425 1.426 1.427 1.428 1.429 1.429 1.430	48.8 43.8 43.5 43.6 43.7 43.8 44.1 44.1 44.1 44.2 44.8 44.8	42.5 42.7 42.7 42.7 42.7 42.9 43.1 43.4 43.4 43.4 43.5
	1				ļ		•	!	l i

Nova: Pour avoir le *poide du litre*, il suffit de retrancher 1,08 ou simplement 1 du 4° chiffre de la densité. Soit densité 1,397, le poide du litre sora 1,396 grammes.



(22) Comparaison entre les degrés Balling ou Brix et les anciens degrés Baumé à + 17° 5 C. ou 14° R.

Degré Degré <th< th=""><th></th><th></th><th></th><th>1</th><th>1</th><th></th><th></th><th></th></th<>				1	1			
Brix Baumé Brix Baumé Brix Baumé Brix Baumé 1 0.56 26 14.35 51 27.74 76 40.36 2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 47.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 48.69 59 31.85 84 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.86	Degré	Degré	Degré	Degré	Degré	Degré	Degré	Deg ré
1 0.56 26 14.35 51 27.71 76 40.36 2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38	_			i i				
2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.63 13 7.22 38 20.84 63 33.89	Bnx	Baume	Brix	Baume	Brix	Baume	ALIX	Baume
2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.63 13 7.22 38 20.84 63 33.89				,	İ			
2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.63 13 7.22 38 20.84 63 33.89								
2 1.41 27 14.90 52 28.24 77 40.84 3 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.63 13 7.22 38 20.84 63 33.89			•		 	•		
8 1.67 28 15.44 53 28.75 78 41.33 4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.41 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40	1	0.56	26	14.35	51	27.71	76	40.36
4 2.23 29 15.99 54 29.27 79 41.81 5 2.78 30 46.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 47.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 48.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 48.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 49.23 60 32.36 85 41.68 11 6.41 36 49.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90	. 2	1.41	27	14.90	52	28.24	77	40.84
5 2.78 30 16.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 17.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90	8	1.67	2 8	1 5.44	53	28.75	78	41.33
5 2.78 30 46.53 55 29.79 80 42.29 6 3.34 31 47.07 56 30.31 81 42.78 7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 48.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90	4	2.23	29	15.99	54	29.27	79	41.81
7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 48.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 48.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 49.23 60 32.36 85 41.68 11 6.41 36 49.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 <th></th> <th>2.78</th> <th>30</th> <th>16.53</th> <th>55</th> <th>29.79</th> <th>80</th> <th>42.29</th>		2.78	30	16.5 3	55	29.79	80	42.29
7 3.89 32 17.61 57 30.82 82 43.25 8 4.45 33 18.15 58 31.34 83 43.73 9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 <th>6</th> <th>3.34</th> <th>31</th> <th>17.07</th> <th>56</th> <th>30.31</th> <th>81</th> <th>42.78</th>	6	3.34	31	17.07	5 6	30.31	81	42.78
9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 19.23 60 32.36 85 41.68 11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 16 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40		3.89	32	1	57	30.82	82	43.25
9 5.00 34 18.69 59 31.85 84 44.21 10 5.55 35 49.23 60 32.36 85 41.68 11 6.41 36 49.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40	8	4.45	33	18.15	5 8	31.34	83	43.73
10 5.55 35 49.23 60 32.36 85 41.68 11 6.41 36 49.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 16 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 17 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 18 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 19 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.		5.00	34		59	31.85	84	44.21
11 6.11 36 19.77 61 32.87 86 45.15 12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 15 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 16 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 17 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 18 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 19 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38	10	I 1	85	l	60	32.3 6	85	41.68
12 6.66 37 20.30 62 33.38 87 45.62 13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.67 74 3	11	1	36	1	61	32.87	86	45.15
13 7.22 38 20.84 63 33.89 88 46.09 14 7.77 39 21.37 64 34.40 89 46.56 45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.67 74 39.38 99 51.42		, i	37	1 1	62	33.38	87	
14 7.77 39 21.37 64 84.40 89 46.56 45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 42.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.44 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		5 1	38	!	63	33.89	88	
45 8.32 40 21.91 65 34.90 90 47.02 46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		1 1	3 9	1 i	64	34. 40	89	
46 8.87 41 22.44 66 35.40 91 47.48 47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		t i	40	1	65	34.90	90	47.02
47 9.42 42 22.97 67 35.90 92 47.95 48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 42.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42	_	: I	41		\$	35.40	91	
48 9.97 43 23.50 68 36.41 93 48.40 49 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		(!	42	22.97	L	35.90	92	47.95
19 10.52 44 24.03 69 36.91 94 48.86 20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		9.97	43	23.50	68	36.41	93	48.40
20 11.07 45 24.56 70 37.40 95 49.32 21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		1 1	44	1	69	36.91	94	48.86
21 11.62 46 25.09 71 37.90 96 49.77 22 52.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		11.07	45	24.56	70	37.40	95	49.32
22 42.17 47 25.62 72 38.39 97 50.22 23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		1 :	46	I I	71	37.90	96	
23 12.72 48 26.14 73 38.89 98 50.67 24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		1 1	ł		ŀ	38.39	97	P .
24 13.26 49 26.67 74 39.38 99 51.42		1 !		26.14	73	38.89	98	50.67
	24	13.26	49	26.67	74	39.38	99	51.42
25 13.81 50 27.19 75 39.87 100 51.56	25	43.8 1	50	27.19	75	39.87	100	51 .56

(23) Indications de l'Aréomètre pèse mélasse ramenées à la température de 15 degrés

Par Collardrau-Vacher

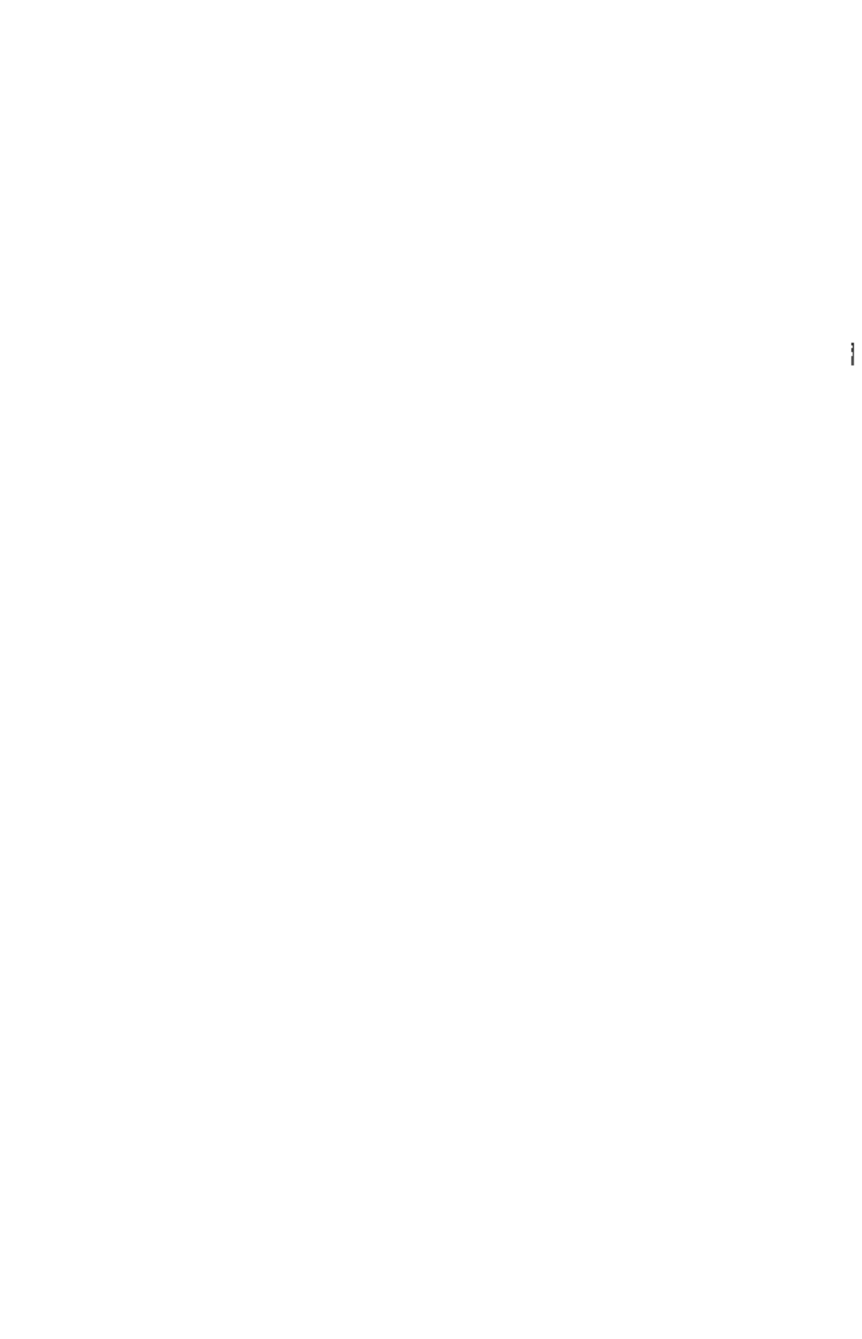
Te								
0.								
1. 2.								
3.								
4.								
5.								
4. 5. 6 7 8 9								
7								
8								
40								
10								
11 12								
43								
14								
15								
$\frac{\textbf{18}}{\textbf{46}}$								
17								
18								
19								
20								
21								
22 23								
24								
25	_		_	_	_	_	_	_
		\$7.5	38.6	39.6	40.6	41.6	42.6	43.6
	• • • • • • • • • • • • • •	87.6	38.7	39.7	40.7	41.7	42.7	43.7
		37.6	38.7	39.7	40.7	41.7	42.7	43.7
	********	87.7	38.8	39.8	40.8	41.8	42.8	43.8
80.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	87.7	» »	39.8	40.8	41.8	42.8	43.9
			ļ.	•	4			1

(24) Richesse en sucre des masses ouites (grains et sirops).

DENSTIT	Sirop de D⇒1400	Sucre cristal- itsé.							
1415 1420 1425 1430 1435 1440 1445 1450	1304.325 1278.50 1242.445 1214.25 1179.825 1448. 1115.915 1083.75 1054.325 1018.50 985.415 952.250 918.825 885. 850.915 816.75 782.325 747.5	141 50 177.585 213.75 250.175 287.0 321 085 361.25 496.50 474.585 512.755 551.175 590.000 629.085 668.25 207.675 747.5	11 11 11 11 116.955 1189.540 1202.177 1214.975	81 735 82.820 82.807 83.504 84.676 85.264 85.857 86.449 87.032 87.622 68.217 88.804	1540 1545 1550 1555 1560 1575 1585 1590 1595 1600	423, 415 886, 25 348, 825 314 272, 915 231, 75 196, 325 157, 5 118, 415 79, 26 39, 825 0	1458.75 1201.175 1244 1287.085 1330 25 1878.675 1417.5	1440.182 1458.917 1467.759 1481.692 1495.658 1509.632 1523.700 1537.873 1552.077 1566.319 1580.609	93,519 94,108 94,696 95,296 95,876 96,463 97,163 98,232 98,829 98,829 99,409

(25) Le sucre intercerti en se dissolvant dans l'eau présente une contraction notable dont soici la grandeur :

		DENSITÉ A 0-			
VOLUME A 0-	CONTRACTION	du sucre.	da enem inverd.		
0. 1.00000 6. 99863 10. 99744 15. 99639 20. 9964a 10. 9964a 10. 9964a	0.00000 0 00187 0.00256 0.00361 0.00154	1.0000 1.0203 1.0413 1.0630 1.0654 1.4066	1.0000 1.0206 1.0418 1.0631 1.0856 1.1066		



Densités suivant les Températures

DUPONT.

DENSITÉS

508	509	60	6°1	6°2	603	604	6°5		
·		<u> </u>						. .	
5.55	5•65	5• 725	5° 825	5• 925	6 025	6• 125	6.2 2 5	10	
5.55	5.65	5.75	5.85	5.95	6.05	6.15	6.25	2.	ı
5.575	5.675	5.75	5.85	5.95	6.05	6.15	6.25	3.	Ø
5.575	5.675	5.775	5.875	5.975	6.075	6.175	6.275	4.	田
5.6	5.7	5.8	5.9	6.0	6.1	6.2	6.3	5.	AD
5.625	5.725	5.825	5.925	6.025	6.125	6.225	6.325	6.	R
5.625	5.725	5.825	5.950	6.05	6.15	6.25	6.35	7.	IG
5.65	5.75	5.85	5.95	6.05	6.15	6.25	6.35	8.	H
5.675	5.775	5.875	5.975	6.075	6.175	6.275	6.375	9.	E
5.7	5.8	5.9	6.	6.1	6.2	6.3	6.4	10.	5
5.725	5.825	5.925	6.025	6.125	6.225	6.325	6.425	11.	ဘ
5.725	5.825	5.925	6.05	6.15	6.25	6.35	6.45	12.	和
5.75	5.85	5.95	6.05	6.15	6.25	6.375	6.475	13.	GR
5.775	5.875	5.975	6.075	6.175	6.275	6.375	6.475	14.	田
5°8	5•9	60	6°1	6°2	603	6°4	6°5	15.	Q
5.8	5.925	6.025	6.125	6.225	6.325	6.425	6.525	16.	EN
5.825	5.925	6.025	6.15	6:25	6.35	6.45	6.550	17.	S
5.85	5.95	6.075	6.15	6.25	6.35	6.45	6.550	1 8.	E
5.875	5.975	6.05	6.175	6.275	6.375	6.475	6.575	19.	UR
5.9	6.0	6.1	6.2	6.3	6.4	6.5	6.6	20.	T
5.9	6.025	6.125	6.225	6.325	6.425	6.525	6.625	21.	RA
5.925	6.025	6.15	6.25	6.35	6.45	6.55	6.650	22.	भ्य
5.95	6.05	6.175	6.275	6.375	6.475	6.575	6.675	23.	MP
5.975	6.075	6.2	6.3	6.4	6.5	6.6	6.7	24.	E
6.0	6.1	6.225	6.325	6.425	6.525	6.625	6.725	2 5.	7
6.025	6.125	6.25	6.35	6.45	6.55	6.65	6.750	26.	
6.05	6.15	6.275	6.375	6.475	6.575	6.675	6.775	27.	
6.075	6.175	6 .3	6.4	6.5	6.6	6.7	6.8	· 2 8.	ŀ
6.1	6.2	6.325	6.425	6.525	6.625	6.725	6.825	2 9.	
6.125	6.225	6.35	6.45	6.55	6.65	6.75	6.850	30.	

27) Table de Correction des D'après F. DENSITÉS

6-7	interes.	in.	7.	7°1	7*2
3.425	6-525	6.625	6+725	6+825	6-925
3.450	6.55	6.65	6.75	6.85	NW
3.450	6.55	6.65	6.75	100	6,95
3.475	6.575	6.675	6.775	6.875	6.975
3.5	6.6	6.7	6.8	6.9	7.
6.525	6.625	6.725	6.825	6.925	7.025
3.55	6.65	6.75	6,85	6.95	7.05
6.575	6.675	6.75	6.85	6.95	7.05
8 575	6,675	6 775	6.875	6.975	7.075
8.6	6.7	6.8	6.9	7.	7.1
8.625	6 725	6 825	6.925	7.025	7.125
6.65	6.75	6.85	6.95	7.05	7.15
6.675	6.75	6.875	6,975	7.075	7.175
8.675	6.775	6.875	6.975	7.075	7.175
4+7	608	6.B	70	7+1	7-2
6,725	6.825	6.925	7.025	7.125	7.225
8.750	6.850	6.950	7.050	7 150	7.250
6.750	6.850	6 950	7.075	7.475	7 275
8 775	6.875	6.975	7.4	7.2	7.3
6.8	6,9	7.	7.125	7 225	7 325
6.825	6.925	7.025	7.150	7,250	7 350
6.85 0	6.950	7.050	7.175	7.275	7.375
6.875	6,975	7.075	7.2	7.3	7.4
6.9	7.	7.1	7.225	7.325	7.425
B 925	7.025	7.125	7.250	7.350	7.450
6.950	7.050	7.150	7.275	7.375	7.475
6.975	7.075	7.175	7.3	7.4	7.5
7.	7.1	7.2	7.325	7,450	7.525
7.025	7,125	7.225	7.875	7.475	7,575
5.050	7.150	7.250	7.4	7.5	76

Densités suivant les Températures

DUPONT.

DENSITÉS

				1			 		
7•3	704	7•5	7°6	707	7.8	7•9	80		
7•	701	7.02	703	704	70 475	7 • 575	7-675	12	
7.025	7.125	7.225	7.325	7.425	7.5	7.6	7.7	2.	1
7.05	7.15	7.250	7.35	7.45	7.525	7.625	7.725	3.	S
7.075	7.125	7.275	7.375	7.475	7.55	7.65	7.75	4.	闰
7.1	7.2	7.3	7.4	7.5	7.575	7.675	7.775	5.	A D
7.125	7.225	7.325	7.425	7.525	7.6	7.7	7.8	6.	24
7.15	7.25	7.35	7.45	7.55	7.625	7.725	7.825	7.	16
7.175	7.275	7.375	7.475	7.575	7.65	7.75	7.85	8.	7
7.175	7.275	7.375	7.475	7.575	7.675	7.775	7.875	9.	EN
7.2	7.3	7.4	7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	10.	ပ
7.225	7.325	7.425	7.525	7.625	7.725	7.825	7.925	11.	S
7.25	7.35	7.45	7.55	7.65	7.750	7.85	7.95	12.	RÉ
7.275	7.375	7.475	7.575	7.675	7.775	7.875	7.975	13.	5
7.275	7.375	7.475	7.575	7.675	7.775	7.	8.	14.	DE
7•3	704	705	7°6	707	708	7•9	80	15.	Z
7.325	7.425	7.525	7.625	70 725	7.825	7.925	8.025	16.	E
7.350	7.45	7.55	7.65	7.75	7.85	7.95	8.05	17.	Ø
7.375	7.475	7.575	7.675	7.775	7.875	7.975	8.075	1 8.	RE
7.4	7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	8.	8.	19.	5
7.425	7.525	7.625	7.725	7.825	7.925	8.025	8.125	20.	AT
7.45	7.545	7.65	7.75	7.85	7.95	8.05	8.150	21.	24
7.475	7.575	7.675	7.775	7.875	7.975	8.075	8.175	22.	五
7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	8.	8.1	8.2	2 3.	MP
7.525	7.625	7.725	7.825	7.925	8.025	8.125	8.225	24.	E
7.550	7.65	7.75	7.85	7.95	8.050	8.15	8.25	25.	I
7.575	7.675	7.775	7.875	7.975	8.075	8.175	8.275	26.	
7.6	7.7	7.8	7.9	8.	8.1	8.2	8. 3	27.	
7.625	7.750	7.85	7.950	8.05	8.15	8.25	8.350	28.	
7.65	7.775	7.875	7.975	8.075	8.175	8.275	8.375	29.	
7.7	7.8	7.9	8.	8.1	8.2	8.3	8.4	3 0.	

(28) Volumes de différentes solutions sucrées à diverses températures.

Degrés de température	10 %	20 •/•	30 •/•	40 °/•	50 •/•
à 0° Centigr.	10000	10000	10000	10000	10000
) 5 »	10004.5	10007	10009	10012	1 0 01 6
» 10 »	10012	10016	10021	10026	10032
> 1 5	10021	10028	10034	10042	100 50
> 20 >	10033	10041	10019	10058	10069
» 25 »	10048	10057	10066	10075	1008 8
» 30 »	10064	10074	10084	10094	1011 0
» 35 »	10082	10092	10103	10114	1013 2
» 40 »	10101	10112	10124	10136	101 56
» 45 »	10122	10134	10146	10160	10180
> 50 >	10145	10156	10170	10184	10204
» 55 »	10170	10183	10196	10210	10 229
> 60 >	10197	10209	10222	10235	10 253
» 65 »	10225	10236	10249	10261	10278
» 70 »	10255	10265	10277	10287	103 06
» 75 »	10284	10295	10306	10316	193 32
» 80 »	10316	10325	10335	10345	10360
n 85 n	10347	1 035 5	10365	10375	10388
» 90 »	10379	10387	10395	10405	10117
» 95 »	10414	10418	10425	10435	10445
» 100 »	10142	10450	10456	10465	10457

(29) Tableau des proportions d'eau dans les solutions de sucre de différentes densités (à 15° centigrade).

	1,000,000	o will er ort	Co acresor		stoog rade	
~		Poid s	Degrés	Volumes	Sucre	dans
Sucre.	Eau.	spécifique	Baume	en litres	100 litres	100 kilog
-						***************************************
100	50	1.345	37	141.5	89.68	66.6
100	60	1,322	33.75	121	82.64	62.5
100	70	1.297	32	131	76.35	58.8
100	80	1.281	30.50	140.5	71.17	55.5
10 0	90	1.266	29	150	66.66	52.6
100	100	1.257	27.25	159	62.88	50
100	120	1.222	25	180	55.55	45.4
100	140	1.200	22.50	200	50	41.6
100	160	1.187	21	219	45.66	38.4
100	180	1.176	19.50	238	42	35.7
100	200	1.170	18.50	256 .2 5	39	33.3
100	250	1.147	16	3 05	32.7	28.5
100	350	1.111	12.50	405	24.6	22. 2
100	450	1.089	10.15	505	19.8	18.1
100	550	1.074	8.50	605	16.5	15.3
100	650	1.063	7.50	705	14.18	13.3
100	750	1.055	6.50	805	12.42	17.7
100	945	1.045	5	1000	10	9.5
100	1145	1.030	3.50	1500	6.66	6.4
100	1945	1.022	2.50	2000	5	4.8
100	2445	1.018	2 1 75	2500	4	3.3
100	2945	1.015	1 1.75	l 3000	3.33	3.2

(30) Table de correction pour les températures, applicable aux aréomètres Brix, gradués à la température normale de 14° réaumur ou 17° 5 centigr. (Gerlach).

ure s	·	Degrés Balling de la solution												
Température Celsius	0 0/0	5 0/0	10 0/0	15 0/0	20	25 0/0	30 0/0	35 0/0	40 0/0	45 0/0	50 0/0	60 0/0	70 0/0	80 0/0
			•			Deg	rés à	déd					<u>-</u>	
0° 5° 10° 11° 12° 13° 14° 15° 16° 17°	0.18 0.16 0.14 0.12 0.09 0.06	0.30 0.26 0.23 0.20	0.41 0.37 0.29 0.26 0.22 0.19 0.16 0.12 0.08	0.44 0.33 0.28 0.24 9.21 0.17 0.14 0.09	0.52 0.36 0.31 0.26 0.22 0.18 0.14 0.10	0.59 0.39 0.29 0.24 0.19 0.15 0.10	0.82 0.65 0.42 0.36 0.31 0.26 0.21 0.16 0.11	0.72 0.45 0.39 0.33 0.27 0.22 0.16 0.11	0.75 0.48 0.41 0.34 0.28 0.22 0.10	0.78 0.49 0.42 0.35 0.28 0.23 0.17	0.81 0.50 0.43 0.36 0.29 0.23	0.54 0.47 0.40 0.33 0.26 0.19 0.14	0.50 0.42 0.35 0.28 0.21 0.16	0.94 0.61 0.53 0.46 0.39 0.32 0.25 0.18
	1	-				Deg	rés a	a ajo	uter					
18° 19° 20° 21° 22° 23° 24° 25° 28° 29° 30° 60° 70° 80° 90°	0.06 0.11 0.16 0.21 0.27 0.32 0.37 0.43 0.63 0.70 1.10	0.14 0.20 0.26 0.32 0.38	0.15 0.22 0.29 0.35 0.41 0.47 0.54 0.61 0.68 0.75 0.82 1.22 1.67 2.71 3.88 5.18	0.09 0.17 0.24 0.31 0.49 0.56 0.63 0.70 0.78 1.24 1.71 2.74 3.88 5.20 6.59 8.16	0.09 0.17 0.24 0.31 0.38 0.44 0.51 0.65 0.72 0.79 0.88 1.30 1.73 2.78 3.88 5.14 6.55 8.06	0.10 0.18 0.25 0.39 0.46 0.53 0.60 0.68 0.75 0.84 0.91 1.32 1.79 2.80 3.88 5.13 6.46 7.97	0.10 0.18 0.25 0.32 0.46 0.54 0.61 0.68 0.76 0.92 1.33 1.79 2.80 3.88 5.10	0.10 0.18 0.25 0.32 0.39 0.47 0.55 0.62 0.69 0.78 0.94 1.35 1.80 2.80 3.88 5.08	0.10 0.19 0.26 0.33 0.40 0.47 0.55 0.62 0.70 0.86 0.94 1.36 1.82 2.80 3.90 5.06 6.26 7.58	0.10 0.19 0.26 0.33 0.41 0.48 0.56 0.63 0.72 0.80 0.88 0.96 1.37 1.82 2.79 3.86 5.00 6.16	0.49 0.57 0.65 0.74 0.82 0.90 1.83 1.83 2.79	0.10 0.18 0.25 0.39 0.46 0.54 0.62 0.70 0.78 0.94 1.78 2.70 4.72 5.82	0.08 0.15 0.22 0.29 0.36 0.43 0.51 0.65 0.72 0.80 1.69 2.56 3.43 4.47 5.50 6.58	0.06 0.11 0.18 0.25 0.3 0.40 0.48 0.55 0.62 0.70 0.78 0.86 1.25 1.65 2.51 3.41

Point d'ébullition de différentes matières sucrées (d'après Gerlach).

Solution de 10 p. 0/0 de sucre bout à 100/4. C.

nuuon	ae in	p. v/v	de bacte nom e	TOC/4.	v.
	20	•	_	100/6•	
_	30		-	101/0•	•
	40		_	101/50	3
	50		· —	102/0•	3
	60		· =	103/0	
-		_		100/0	-
-	70			106/5•	7
-	79		-	112/0	*
_	90.3	X	-	130/0•	- 13

· Sucre et en Eau des strops et masses cuites aux (selon M

différentes densités. Pertes en Eau et réduction des volumes Maumené).

150 ou à 48°		d	grammes le ntiennent	1.000 kiiog sirop à 1.000 cuits à là dens	
Poids	uits aux Volumes	Sucre	Eau	sont réduits à	Perdent Eau
kilos	litres.	kilos.	kilos.	kilos.	kilos
32.506	21.111	2 8.8 20	971.180	1	
62.751	41.831	54.779	945.221	508.922	491.078
92.461	61.641	80.235	919.765	359.192	640.808
122.409	81.606	104.202	894.798	273.948	726.052
152.356	101.574	129.692	878.303	222.217	777.783
182.306	124.537	153.722	846.278	187.481	812.519
212.252 212.108	141.501 161.465	177.301 20).414	822.699 799.556	143.780 129.143	856.220 870.857
272.147	184 . 431	222.162	776.838	117.449	882. 551
302.094	201.396	245.467	754.533	107.790	892.210
372.042	221.361	267.370	732.630	99.763	900.237
361.990	241.327	283.883	741.117	92.963	907.037
391.937	261.294	310.014	689.986	87.128	912.872
421.885	231,257	320.776	679.924	82.067	917.933
451.833	301,222	351.175	648.824	77.635	922.365
481.780	321,187	371.222	628.778	73.722	926.278
511.728	341.152	390 .928	609.072	70.211	929.759
541.675	361.117	410.299	589.701	67.125	932.875
531.624	381.083	421.018	578.9×2	64.320	935.680
601.571	401.047	448.073	55 .027	61.780	938.220
631.518	421.012	466.492	533.508	59.470	910.530
661.466	440.977	484.609	515.391	57.361	942.639
691.414	460.943	502.431	498.669	55.426	944. 574 946.35 4
721.362	4×0.908	519.966 537.220	480. 034 462.78 0	53.646 52.003	947.997
751.309 781.256	500.873 520.887	554.200	415.800	50.480	949.5 20
811.204	540.803	570.912	429.087	49.056	950.931
841.152	560.168	587.365	412.635	47.750	952.250
871.100	580.733	603.562	396.438	46.521	943.479
901.048	60 0.699	619.510.	380.490	45.370	954.630
930.994	620.663	635.213	364.787	44.015	955 .95 5
960.943	610.629	650.680	349.320	43.279	95 6.7 21
990.890	660.593	665.909	334.091	42.325	957.675
1020.834	680.5 59	680.920	319.080	41.426	958.574
1050.785	700.523	695.703	304.297	40.576	959.424
1080.733	720.489	710.269	289.721	39.770	960.230
1110.681	740.454	724.623	275.377	39.011	960.989
1140.628	760.419	738.7 69	261.231	38.288	961.712 962.398
1170.576	780.384	753.071	216.929 223.546	37.602 36.949	963.051
1200.524	800.349 820.04 1	766.451 780.002	219.998	36.327	963.673
1230.170 1260.419	840.279	793.360	206.640	35.733	964.267
1296.366	860.244	806.530	193.470	35.167	964.833
1320.315	880.210	819.518	180.482	34.626	965.374
1350.262	900.175	832.326	167.674	34.108	96 5 . 89 2
1380.209	920.139	844.959	155.041	33 .612	966.388
1410.157	940.105	857.420	142.580	33.127	966.863
144 .105	960.070	869.713	130.287	32.682	967.318
14 .053	980.035	881.837		82.288	967.756
	980 .035	881.837 893.809	118.161 1 0 3.193	32.2 88	967.756

(32 a) Volume et densité de l'eau distillée de 0° 50° (Rossetti).

dt = densité à t, d° = 1. Dt = densité, à t° , $D^{4,07}$ = 1. vt = volume à t, v° = 1. Vt = volume à t° , $V^{4,07}$ = 1.

t	dŧ	vt	D_t	\mathbf{v}_t
0 1 2 3 4 5 9 19 15 20 30 50	1,0000000 1,0000331 1,0001010 4,0001258 1,0001338 0,0001280 0,99988 0,99988 0,99922 0,99839 0,99588 0,98213	1,0000000 0,9999669 0,9998990 0,9998742 0,9998720 1,00004 1,00012 1,00071 1,00161 4,70413 1,01181	0,9998660 0,9998990 0,9999669 0,9996998 0,9999939 0,99982 0,99975 0,99916 0,99826 0,99826 0,99575 0,98835	1,0001340 1.0001010 1,0005334 1.0000002 1,0000061 1,00618 1,00025 1,00084 1.00175 1,00428 1,01194

(33 b) Volume de l'eau distillée aux différentes températures. V = 1 pour $t = 4^{\circ}$. (Tableau comparatif des volumes obtenus par les divers expérimente teurs.)

Is. Pierre Kopp **1839** Rossetti Valeurs Température. 1845moyennes 1847 Despretz 1852 1838 1,000562 1,000557 1,000516 1,000546 1,000308 1,000217 1,000296 1,000308 1,000123 1.000137 1,000119 1,000430 0 1,000136 1,000000 1,000000 4 1,000000 1,000000 1,000000 1,000267 10 1,000247 1,000268 1,000246 1,000260 1,000679 1.000715 1,000707 14 1,000691 1,000706 1,001690 1,001790 1,001713 20 1,001742 1,001746 32 1,004816 1,004940 1,004804 1,004889 1,001874 40 1,007632 1.507730 1,007632 1.007738 1,007695 50 1,011891 1,012050 1,011936 1,011907 1,011944 60 1,016 15 1,016980 1,017232 1,016861 1,016919 70 1,022372 1,022550 1,023059 1,022529 1,022555 ٥٠ 1,028708 1,028850 1,029483 1,028836 1,028869 1,035525 **1,0**35660 90 1.036413 1,035662 **1**.03567**5** 100 1,043125 1,043150 1,043773 1,043116 1,043430 **Température** 40,08 40,00 3°,86 du maximum 40,04 40,00

(34) Densités de quelques minéraux

Albite		2,6	ľ	Strontianite	3,6
Amphibole	2,9	_	8,4	Witherite	4,3
Andalousite		3,1			.,,,,,
Anthra ite		1,4	- 1	Ambre	1,1
Apatite	Ì	3,3	1	Corlndon,	4
arytine		4,5		Crstal de roche	2,6
Bitume	0.8		1,2	Diamant	3,5
Calamine	' '	3,4	-,-	Émeraude	2,7
Cassitérit:		6,9		Spinelle	3,6
Célestine		3,9		Topaze	3,6
Chacolpyrite	l	4.2		Tourmaline	3,1
Dolonie]	4,2 2,9		100000000000000000000000000000000000000	~, ~
Epidote			3,5	Albâtre calcaire	2,7
Fluorine		1,3	٠,٠	Anhydrite	2,9
Grenat			4,3	Ardoise	2,9 2,8
Houille		1,3	-,-	Basalte	2,8
Idocrose		3,4		Calcaire grossier	1,9 - 2,5
Lignite		1,2		Granite	2,8
Mica	2,7		3,1		2,2
Orthose			2,6		2,2
Pyrite		5	-,0	Pierre ponce	$2.2^{-,-}$ 2.5
Pyroxėne	3.1	_	3,5	Porphyre	2.6 - 2.9
Rutile	-, ^	1,3	~,~	Serpentiae	2,6

(33) Table des densités de quelques liquides, l'eau distillée étant 1.

Densité, poids du litre et solubilité de quelques gaz.

GAZ		SITÉ rapport à $H = 1$ $d \times \frac{28.943}{2}$		d'un litre à 0° et à 0°76 de pression	Coefficient de solubilité dans l'eau à 15° c.
hérique carbonique carbonique carbonique carbonique d'azote	0.623 1.204 1.171 1.00 0.597 1.529 2.76 0.97 2.47 0.971 0.971 0.09 0.558 1.039 0.968 1.106 1.627 2.039	9.016 18.295 16 950 28.943 2 8.625 22.125 39.985 14.040 35.745 14.055 1.000 8.075 15.035 14.005 16.005 22.095 15.036	18.5 36.0 34.0 17.0 44.0 80.0 28.0 28.0 28.0 16.0 30.0 32.0 44.0 30.0	9: 0.806 1.635 1.523 1.523 1.293 0.761 1.977 2.87 1.250 8.165 1.251 0.089 0.716 1.343 1.254 1.430 1.971 1.343	456.8 3.2326 0.0179 727.2 1.002 47.276 0.0148 2.36 0.1615 0.0192 0.0390 0.2748 0.0243 0.0299 0.7778

res. .63 d'hydrogène à O•C et à une pression de 0=76, péseut juste:

rmules relatives à la densité et à la concentration des liquides.

arme, le poids et la densité d'une solution sucrée sont liés par on suivante :

$$P = VD$$
.

mule pour connaître la densité D d'un liquide formé de deux de densités différentes.

$$D = \frac{V d + V' d'}{V + V'}$$

2. Formule donnant la quantité d'eau x à ajouter à 1 litre de jus de densité D pour la ramener à la densité d.

$$x = \frac{D - d^{\bullet}}{d - p}$$
; $p = la$ densité de l'eau.

3. Formule donnant la quantité v d'eau à retirer de 1 litre de jus de densité D pour le concentrer à la densité d.

$$v = \frac{D-d}{d-p}$$
; $\rho = \text{densité de l'eau}$.

ou un volume V quelconque de jus :

$$v = \frac{V(D-d)}{d-1}$$

4. Formule pour évaluer le poids E d'eau qu'il faut évaporer pour amener à B. Brix-Dupont un poids P de jus marquant b. Brix-Dupont.

 $E = \frac{P(B-b)}{B}$, ou $E = P(1-\frac{B}{b})$

4 bis. Formule pour évaluer le poids E d'eau qu'il faut ajouter à 100 k. de liquide sucré à B dégré Brix-Dupont pour l'amener à b Brix-Dupont.

 $E = \frac{B - 100}{b} - 100$

5. Formule pour connaître le poids E d'eau à ajouter à 100 k. de mélasse de densité d pour la ramener à la densité d'

$$E = \frac{d - d'}{d' - p}$$
; $p = Densité de l'eau$.

6. 100 k. de mélasse de densité d'ramenée à la densité d' donnent un poids

 $P = 100 + \frac{(d-d')}{d'-p}$

7. Formule pour connaître la quantité théorique d'eau qu'il faut ajouter à 100 k. de betteraves, dont le jus a une densité D pour la ramener à la densité d.

 $x=q+\frac{(D-d)}{d-p}$; q= le nombre de litres de jus que la betterave est censée contenir; p= densité de l'eau.

8. Formule donnant le poids P d'un jus concentré à B. Brix, connaissant le poids p du même jus à b. Brix.

$$P = \frac{pb}{R}$$

d'où l'on tire la formule pour trouver $p = \frac{PB}{b}$

9. Formule pour connaître le volume V d'un jus concentré à B° Brix sachant que ce jus pèse un poids p kilogr. à b° Brix.

Avec D = Densité correspondant à B. Brix on a :
$$V = \frac{BD}{pb}$$

10. Formule pour connaître le volume V avant concentration d'un jus pesant P kilogr. à B° Brix, sachant qu'avant d'être concentré il pesait b° Brix.

$$V = \frac{PB}{bd}$$
; d est la densité correspondant à b° Brix.

11. Formule pour connaître le volume x d'une solution sucrée renfermant b p. 100 de sucre qu'il faut ajouter à une autre solution sucrée, plus diluée, renfermant b' p. 100 de sucre, pour obtenir un volume V de liquide renfermant B. p. 100 de sucre.

$$x = \frac{VB - Vb'}{b - b'}$$

12. Formule pour connaître le poids æ d'un sirop marquant b Brix qu'il faut ajouter à un poids P de liquide sucré marquant b' Brix pour produire un mélange de B. Brix,

$$\boldsymbol{\omega} = \frac{P(B - b')}{b - B}$$

Formules pour le mélange des sucres :

1° Cas de 2 sucres. On a 2 sucres de titrage t et t'; il s'agit d'obtenir un titrage T supérieur à t' et inférieur à t. Combien de sacs n de t et n' de t' faut-il mélanger ensemble pour avoir 100 sacs à T?

Nous avons
$$n + n' = 100$$

et $n t + n' t' = 100 \text{ T.}$

$$d'où n = \frac{100 (T - t')}{t - t'}$$

$$et n' = 100 - n.$$

$$Soit t = 95, t' = 87 \text{ et T} = 90.$$

$$nous avons n = \frac{100 (90 - 87)}{95 - 87} = 37.50$$

$$n' = 100 - 37.50 = 62.50$$

$$Total... 100 sacs.$$

2° Cas de 3 sucres, n. n'. n''. correspondant aux tritages t. t''. Titre à obtenir T plus grand que t'' et plus petit que t. Nous avons : n + n' + n'' = 100 et nt + n' t' + n'' t'' = 100 T

Le problème étant indéterminé on se fixe au hasard, un nombre de sacs pour n'' par exemple, et on calcule n et n'.

Il faut que la valeur n'' soit plus petite que $100 \frac{t-T}{t-t''}$

Nous avons donc:

$$n = 100 \frac{T - t'}{t - t'} + n'' \frac{t - t''}{t - t'}$$
(3)

$$n' = 100 - (n + n'') \tag{1}$$

3º Cas d'un nombre quelconque de sucres :

On les raméne au cas des trois sucres, en formant avec les sucres n'', n''', n'''', etc., un lot unique d'un titrage et d'un nombre de sacs déterminés. On applique alors les formules 3 et 4.

(37) Richesse du lait de chaux (CaO) à + 15° c. (d'après Blatner).

Degrés Baumè.	Poids de 1 litre de lait de chaux.	CaO dans 1 litre.	CaO Taux pour cent.	Degrés Baumè.	Poids de 1 litre de lait de chaux	CaO dans 1 litre.	CaO Taux pour cent.
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	1007 1014 1022 4029 1037 1045 1052 1060 4067 1075 1083 1091 4100 1108 1116	7.50 16.50 26 36 46 56 65 75 84 94 104 115 126 137 143	0.745 1.64 2.54 3.50 4.43 5.36 6.18 7.08 7.87 8.74 9.60 10.54 11.45 12.35 13.26	16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 20	1125 1134 1142 1152 1162 1171 1180 1190 1200 1210 1220 1231 1241 1241 1252 1263	159 170 181 193 206 218 229 242 255 268 281 295 309 324 339	14.13 15.00 15.85 16.75 17.72 18.61 19.40 20.34 21.25 22.15 23.03 23.96 24.90 25.87 26.94

(38) Densités à + .15° des solutions de potasse caustique donnant leur richesse en hydrate de potassium.

(Schiff, d'après Dalton et Tünnermann).

Densités.	KHO •/• (KO.HO)	Densités.	KHO •/₀ (KO.HO)	Densités.	KHO •/. (KO.HO)
1.036 1.071 1.124 1.175 1.230	5 10 15 20 25	1.286 1.349 1.411 1.475 1.539	80 .35 40 45 .50	1.604 1.667 1.729 1.790	55 60 65 7 0

(39). Densités à + 15° des solutions de soude caustique donnant leur richesse en oxyde de sodium (Tünnermann).

Densités.	Na ⁹ O °/o. (NaO)	Dene ités.	Na ² () °/ ₀ . (NaO)	Densités.	Na ² O °/ ₀ . (NaO)
1.72	53.8	1.3349	23.572	1.1841	12.088
· L	7	1.3273	22.967	1.1734	11.484
1.63	46.6	1.3198	22.368	1.1630	10.879
T+ +0	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1.3143	21.894	1.1581	10.275
1.50	36.6	1.3125	21.758	1.1128	9.570
1.44	31.0	1.3053	21.154	1.1330	9.066
	00]	1.2982	20.550	1.1233	8.462
(Dal	(Dalton).		19.945	1.1137	7.857
(3.33		1.2843	19.341	1.1042	7.253
1.4285	30.220	1.2775	18. 730	1.0 94 8	6.618
4.4213	29.616	1.2708	18.132	1.0855	6.044
1.4101	27.011	1.2642	17.728	1.0675	4,835
1.4011	28.407	1.2578	16.923	1.0587	4.231
1.3923	27.802	1.2515	16.319	1.0500	3.62 6
1.3 836	27.200	1.2453	15.714	1.0414	3.622
1.3751	26.594	1.2392	15.110	1.0330	2.418
1.3668	25.939	1.2280	14.506	1.0246	1.813
1.3586	25.385	1.2178	13.901	1.0163	1.200
1.3505	24.780	1.2058	13.297	1.0081	0.604
1.3426	24.176	1.1948	12.692	1.0040	0.302

(39a) Densités à 4 15° des sotutions de soude commique donnant leur richesse en hydrate de sodium (Schref d'après Dalton et Tünnermann).

Densités.	NaHO º/。 (NaO:##O)	Densités.	NaHO º/• (NaOHO) ;	Donaités.	NaHO % (NaOHO)
1.059 1.115 1.170 1.225 1.279	.5 10 15 20 25	1.332 1.384 4.487 4.488 1.540	30 35 40 45 50	1.591 1.643 1.695 1.748	55 60 65 70

(40) Densités à + 15° des solutions d'acide azotique donnant leur richesse en acide (AzHO²) ou en anhydrique azotique (Az²O³) °/₀.

Densités	Degrés de l'aréomètie Baumé	Composition.	Eeau º/o.	Acide réel °/• (AzHO³)	Anhydride azotique % (Az*O*).	Point d'ébullition.
1.522 1.486 1.452 1.420 1.390 1.361 1.338 1.315 1.297 1.277 1.260	49.3 46.5 45. 42.6 40.40 38.20 36.5 31.5 33.2 31.4 29.7	Az HO ³ + 1/2 H ² O H ² O 3/2 H ² O 5/2 H ² O 3 H ² O 7/2 H ² O 4 H ² O 9/2 H ² O 5 H ² O	11.25 22.22 30.00 36.36 41.67 46.16 50.00 53.33 56.25 58.82	100.00 88.75 77.78 70.00 63.64 58.83 53.84 50.00 46.67 43.75 41.18	85.8 75.1 66.7 60.1 54.5 50.1 46.2 42.9 40.1 87.6 35.4	86° 99 115 123 119 117
1.245 1.232 1.219 1.207 1.197 1.188 1.180 1.173 1.166 1.160 1.155	28.4 27.2 25.8 24.7 23.8 22.9 22.0 21.0 20.4 19.9	11/2 H ² O 6 H ² O 13/2 H ² O 7 H ² O 15/2 H ² O 8 H ² O 17/2 H ² O 19/2 H ² O 10 H ² O 21/2 H ² O	61.11 63.16 65.00 66.67 69.18 69.56 70.83 72.00 73.08 74.07 75.00	38.89 36.84 35.00 33.33 31.82 30.44 29.17 28.00 26.92 25.93 25.93	33.4 31.6 30.1 28.6 27.3 25.1 25.0 24.0 23.1 22.2 21.4	108 environ 101

de 23° C. D'après Schiff.

rietaux de oude */.	Sel anhydre	Densité.	Cristanx de soude */.	Sel anhydre */o
1234456789901123451617 × 990122345	0.870 0.747 1.112 1.482 1.853 2.228 2.594 2.965 3.835 3.706 4.076 4.447 4.817 5.188 5.528 6.299 6.299 6.299 6.299 6.299 6.299 8.153 8.523 8.894 9.264	1.1035 1.1076 1.1117 1.1158 1.1200 1.1242 1.1284 1.1326 1.1368 1.1460 1.1452 1.1494 1.1536 1.1578 1.1620 1.1662 1.1704 1.1746 1.1788 1.1830 1.1878 1.1916 1.1959 1.5004	26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50	9.625 10.005 10.376 10.746 11.118 11.458 11.859 12.230 12.600 12.971 13.341 13.712 14.082 14.453 14.824 15.586 15.586 15.586 15.586 15.77 17.048 17.418 17.789 18.159 18.530

esse des solutions d'ammoniague à + 14° C.

18	Densité.	A2H3	Densité.	AzHª	Densité.	AzH² */*
	0.9593	10	0 9233	19	0.9026	28
	0.9546	11	0.9251	20	0.9001	29
	0.9520	12	0 9221	21	0.8976	30
	0.9484	13	0.9191	22	0.6953	31
	0.9449	14	0.9162	23	0.8929	32
	0.9414	15	0.9133	24	0.8907	33
	0.9860	16	0.9106	25	0.8885	34
	0.9847	17	0.9078	26	0.8861-	35
	0.9814	18	0.9052	27	0.8814	36

(43) Densités des solutions aqueuses d'acide sulfurique à + 15
(J. Kolb)

Degrée Baun	Densités.	SO* p. 100	H*SO* p. 100 (SO*HO)	Acide 60° Baumé.	Aride 53° Baumé	\$O ₈	(SO*HO)	Acide 53* Baumé.	Acide 58* Baumé,
0 1 2 8 4 5 6 7 8 9	1,000 1,007 4,614 1,022 1,029 1,037 1,045 1,052 1,060 1,067 1,075	0,7 1,5 2,3 3,1 3,9 4,7 5,6 6,4 7,2 8,8	0,9 1,8 2,8 4,8 5,8 6,8 8,8	1,8 2,4 3,6 4,9 6,1 10,0 11,8 12,6	1,8 2,8 4,2 5,7 7,2 8,7 10,2 11,7 13,1 14,6	0,007 0,015 0,028 0,032 0,040 0,049 0,059 0 067 0,076	0,009 0,019 0,028 0,039 0,049 0,060 0,071 0,082 0,093 0,105	0,042 0,024 0,036 0,050 0,050 0,057 0,091 0,105 0,120 0,134	0,013 0,028 0,042 0,058 0,074 0,090 0,107 0,123 0,139 0,156 0,173
11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	1,083 1,091 1,100 1,108 1,16 1,125 1,134 1,142 1,152 1,162	9,7 10,6 11,5 12,4 13,2 14,1 15,1 16,0 17,0 18,0	10,8 11,9 18,0 14,1 15,2 16,2 17,3 18,5 19,6 20,8 22,2	13,8 15,2 16,7 18,1 19,5 20,7 22,2 23,7 25,1 26,6 28,4	16,1 17,8 19,4 21,0 22,7 24,2 25,8 27,6 29,2 31,0 33,0	0,095 0,105 0,166 0,126 0,137 0,147 0,159 0,172 0,183 0,196 0,209	0,116 0,129 0,142 0,155 0,168 0,181 0,195 0,210 0,224 0,233 0,258	0,148 0,165 0,182 0,199 0,216 0,231 0,230 0,269 0,287 0,306 0,330	0,198 0,211 0,231 0,251 0,270 0,270 0,313 0,333 0,357 0,385
21 22 23 24 25 26 27 28 29 30	1,171 1,180 1,190 1,200 1,210 1,220 1,231 1,241 1,252 1,263	19,0 20,0 21,1 22,1 23,2 24,2 25,3 26,3 27,3 28,3	29,3 24,5 25,8 27,1 28,4 29,6 31,0 52,2 33,4 84,7	29,8 31,4 33,0 34,7 36,4 87,9 39,7 41,2 42,8 44,4	34,8 36,6 38,5 40,5 42,4 44,2 46,8 48,1 49,9 51,8	0,222 0,236 0,251 0,265 0,281 0,295 0,311 0,326 0,342 0,342	0,273 0,289 0,307 0,325 0,344 0,361 0,382 0,400 0,418 0,438	0,849 0,370 0,393 0,416 0,440 0,463 0,489 0,511 0,536 0,561	0,407 0,432 0,458 0,486 0,513 0,539 0,570 0,597 0,625 0,654
81 82 83	1,274 1,285 1,297	29,4 80,5 31,7	36,0 87,4 88,8	46,1 47,9 49,7	53,7 55,8 57,9	0,374 0,392 0,411	0,459 0,481 0,503	0,587 0,616 0,645	0,684 0,717 0,751

Degrés Baumé	1								
34 35 36 37 38 39	1,30% 1,320 1,332 1,315 1,357 1,370 1,383	32,8 32,8 35,1 36,2 37,2 38,3 39,5	40,2 41,6 43,0 44,4 45,5 46,9 48,3	54,1 54,3 55,1 56,9 56,3 60,0 61,9	67.9	9,429 0,447 0,468 0,487 0,505 0,525 0,546	0.526 0.549 0.574 0.597 0.617 0.642 0.668	0,674 0,704 0,734 6,765 0,792 0,821 0,856	0,785 0,820 0,856 0,892 0,921 0,959 0,997
41: 42: 43: 44: 45: 46: 47: 49: 50:	1,397 1,410 1,424 1,438 1,453 1,468 1,483 1,498 1,511 1,530	40.7 40.8 42.9 41.4 45,2 46,4 47.6 48,7 49.8 51,0	49,8 51,2 52,8 54,0 55,4 56,9 58,3 59,6 61,0 62,5	63,8 65,6 67,4 69,1 70,9 72,9 74,7 76,3 78,1 80,0	89,0 91,0	0,549 0,549 0,611 0,634 0,657 0,681 6,706 0,780 0,780	0,695 0,722 0,749 0,777 0,805 0,865 0,864 0,963 0,985	0,891 0,925 0,960 0,994 1,030 1,070 1,108 1,148 1,142 1,224	1,038 1,077 1,108 1,159 1,202 1,246 1,290 1,389 1,378 1,427
57 55 55 55 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56	1,540 1 563 1 580 1,597 1 615 1,634 1,652 1,672 1,671 1,711	52,9 58,5 51,9 56,0 57,1 58,4 59,7 61,0 62,4 63,8	64,0 65,5 67,0 68,0 71,6 78,2 74,7 76,4 78,1	82,0 83,9 85,8 87,8 89,6 91,7 93,7 95,7 97,8	95,5 97,8 100,0 402,4 104,5 106,9 109,2 141,5 114,0 146,6	0000-4011	0,990 i,024 1,059 1,095 1,481 1,170 1,210 1,210 1,238 1,292 1,336	1,268 1,311 1,355 1,402 1,447 1,548 1,548 1,548 1,548	1,477; 1,589; 1,580; 1,688; 1,747; 1,804; 1,863; 1,925 1,998;
61 62 65 64 65 66	1,782 1,753 1,774 1,774 1,796 1,819 1,842	65,2 66,7 68,7 70,6 73,2 81,6	78,9 81,7 84,1 86,5 89,7 100,0	102;3 104;6 107,7 110,8 114,8 128;0	119,2 121,9 125,5 129,1 138,8 149,8	L.129 L.189 L.219 L.258 1,382 1,523	1,884 1,482 1,492 1,554 1,632 1,842	1,772 1,838 1,911 1,990 2,088 2,358	2,065- 2,187 2,228- 2,319- 2,480- 2,754

(44) Densité à + 15° des solutions d'acétate de plomb, donnant leur richesse en acétate (C²H³O²) ²Pb + 3H²O (GERLACH). (PbOCH¹O² + 3HO)

Densités.	Sel º/,	D ens ités.	Sel •/。	Densitės.	Sel %
1.0127 1.0255 1.0380 1.0520 1.0554 1.0796 1.0739 1.1084 1.1234	2. 4 6 8 10 12- 14 16. 18	1.1384 11.1544 11.1704 11.1869 11.2040 4.2214 1.2395 1.2578 11.2718	20. 22. 24: 26: 28: 30' 32. 34: 36	1.2966 1.3163 1.3876 1.3588 1.3810 1.4044 1.4271	38 40 42 44 46 48 50

(45) Densite à + 19° des solutions de sulfate de sodium donnant leur richesse en sulfate de sodium oristallisé (H. Schiff).

Densités.	SO'Na' + 10H'2O % NaOSO' + 10HO	Densitès.	SO ⁴ Na ² + 10H ² O °/o. NaOSO ³ + 10HO
1.0131	3.33	1.0533	13.24
1.0263	6:66	1.0806	20.01
1.0398	10:00	1.1222	30.01

(48) Densité à + 15° des solutions d'acide chlorhydrique donnant leur richesse en gaz chlorhydrique (URE).

Densités.	Degrés à l'aréomèt. Baumé.	HCI °/•	Densités.	Degrés å l'aréomèt. B eau mé.	HCI °/•
1.20 00 1.1982	24-5	40. 777 40. 369	1.1875 1.1859 4.1846 1.1822 1.1822	23-22	37.923 37.516 37.108 36.700 36.292
1.1964 1.1946 1.1928 1.1910 1.1893	24-23	394961 394554 39.146 38.738 38.330	1.1782 1.1762 1.1741 1.1721 1.1701	22-21	35.881 35.476 35.068 34.660 34.252

ì 1 -

(47) Densités à 19°,5 des solutions de chlorure de zinc donnant leur richesse en chlorure de zinc (Kremers)

Densités	ZnCl °/• (ZnCl)	Densités	ZnCl º/• (ZnCl)	Densités	ZnCl •/• (ZnCl)
1,045	5	1,238	25	1,488	45
1,091	10	1,291	30	1,566	50
1,137	15	1,352	35	1,650	55
1,186	2 0	1,420	40	1,740	6 0

(48) Tableau des degrés Baumé que doivent marquer les solutions salines bouillantes pour fournir de beaux cristaux par le refroidissement (E. Finot et A. Bertrand). Le degré Baumé est pris en plongeant l'aéromètre dans la solution bouillante pendant l'évaporation.

	i		
A A Ala	140	Daman	0.40
Acétate d'ammonium	140	Borax	510
— de cuivre	50	Bromure d'ammonium	3(10
— de manganèse	٥ر. 2	- de cadmium	65°
- nikel	30°	- de potassium	400
_ plomb	42°	- de sodium	55°
sodium	220	- de strontium	5)•
zinc	200	Carbonate de sodium	200
Acide borique	- 6°	Chlorate de baryum	40•
Acido oblique	120		220
- oxalique	350	— de potassium	
tartrique'	200	- de sodium	430
Alun d'ammonium		de strontium	65•
— de potassium	2()•	Chlorure d'ammonium	120
Arséniate d'ammonium	500	— de barynm	35•
- de potassium.	3 6°	— de calcium	40∘
- de sodium	36°	- de cobalt	410
Azotate d'ammonium (1).	28 à 30	- de cuivre	450
- de barym	18•	- d'étain (pro o).	750
— bismuth	700	- ferreux	500
calcium	5 5°	- magnésium	35•
- cobalt	500		47°
	550	– manganèse – nickel	
- cuivre1	450	- mckel	50•
- magnésium		- potassium	25•
— plomb	50•	- strontium	340
- potassium	250	_ zinc et ammon.	43•
- sodium	40°	Bichromate d'ammonium	28•
- strontium	40•	— de potassium	38•
- zinc	55∘	Chromate de sodium	450
Baryte hydratée	120	Citrate de potassium	360
Benzoate d'ammonium	5•	- de sodium	36•
- de calcium	20	Cyanure de mercure	20•
40 041014HI1111	- I		20 .

⁽¹⁾ Solution ammoniacale.

de pour l'analyse des betteranes (Polarimètre Laurent). per F. Sachs.

Sucre po	our 100.gr.	Degrés	Sucre pour 100 gr.		
de jus	de betteraues	du polarimetro	de jus	de betteraves	
9.29 9.45 9.61 9.77 9.93 10.09 10.24 10.40 40.58 10.72 10.87 11.35 11.51 11.66 11.82 11.98 12.14 12.30 12.45 12.61 12.77 12.93	8.83 8.98 9.13 9.29 9.43 9.56 9.73 9.68 10.18 10.32 10.48 10.63 10.78 10.93 11.08 11.23 11.88 11.88 11.88 11.88 11.88 11.88 11.88 12.28	88 89 90 91 92 93 94 95 96 99 100 101 102 103 104 105 106 107 108 109 110		13.78 13.98 14.08 14.23 14.37 14.53 14.82 14.82 14.96 15.26 15.40 15.54 15.83 15.97 16.11 16.29 16.41 16.55 16.83 16.83 16.98	
13.69 13.24 13.40 13.56 13.72 13.88 14.03 14.03	12,43 12.58 12.73 12.88 13.03 13.19 13.38 13.48 13.68	0.4 0.2 0.3 0.4 0.5 0.6 0.7 0.8 0.9	0.04 0.03 0.04 0.06 0.07 0.09 0.10 0.12 0.12	Mêrne table.	

en supposant des puretés moyennes (déduites de nos obns) augmentant avec la richesse de la batterate. La détern de la densité est inutile. — Il faut ajouter 10 om³ de sousde plomb à 100 cm² de jus, dont nous avons déd it 1 cm³ volume occupé par la dépôt plomblique. On observe dans le 200 mm. — Nous avons admis pour les betteraves un costle 95, quoique ca chiffre soit trop élevé pour des betteraves F. S.

(51) Solubilité du sucre dans l'alcool (FLOURENS).

Richessa:	à	.0•	à	à 40°	
dissolvant en alcool.	Densités à 17°,5.	Sucre dans 100%.	Densités: à 17°,5.	Sucre dans 100cc.	Sucre dans 100%.
0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 97,4	1,3248 1,2991 1,2360 1,2293 1,1823 1,1294 1,0500 0,9721 0,8931 0,8369 0,8062	85,8 80,7 74,2 65,5 65,5 45,9 32,9 18,2 0,7 0,08	1,3258 1,3000 1,2662 1,2327 1,1818 1,1305 1,0582 0,9746 0,8953 0,8376 0,8082	87,55 81,55 74,56 67,97 58,07 47,1. 38,91 18,85 6,6 0,9	105.2. 95,2. 90,0. 82,2. 74,9. 63,4. 49,9. 31,4. 13,3. 2,3. 0,5.

(51). Solubilité du sucre dans l'eau.

Température	Sucre	Degré	Baumé	Densité Gay-Lussac		
Degrés centigrades	pour 100	à la températ. observée	à + 15°	Température observée	, à₁+ 15•	
0° 5 10 15 20 25 30, 35 40 45 50 65 70 75 80 85	64.70 65.00 65.50 66.00 66.50 67.20 68.80 69.75 70.80 71.80 71.80 71.80 71.80 71.80 71.90 75.00 76.10	35.30 35.35 35.45 35.50 35.60 36.20 36.20 36.40 36.75 37.50 37.50 37.50 37.50 37.50 37.50 37.50	34.60 34.90 35.20 35.75 36.25 36.70 37.10 37.50 38.10 38.70 39.30 39.90 40.55 41.10 41.70 42.20 42.80	132.35 132.43 132.55 132.60 132.75 183.00 133.25 133.50 133.75 134.10 134.60 135.10 135.60 136.15 136.50 137.40 137.90	131.50 131.90 132.25 132.60 132.90 183.55 134.60 135.10 135.90 136.60 137.40 138.20 139.10 139.80 140.60 141.30 142.20	
90° 95° 100	80.69 81.60 82.50	39.95 40.10 49.30	43.30 43.70 44.10	138.20 138.50 138.75	142.90 143.40 144.00	

Ainsi une solution de 10 p. cent entre en ébullition à 100.4 °C.

20 — — 100.6 °C.

30 — — 101.0 °C.

(52) Table de BERTHELOT et PÉLIGOT indiquant la solubilité de la chaux dans les solutions sucrées.

Sucre dans	Densité du	Densité après saturation	100 p. du résidu séché à 120° contiennent		
100 p. eau.	sirop.	par la chaux.	Chaux.	Sucre.	
40 35 30 25 20 15 10	1.1.2 1.110 1.096 1.082 1.068 1.052 1.036 1.018	1.179 1.166 1.148 1.128 1.104 1.080 1.053 1.026	21.0 20.5 20.1 19.8 18.8 18.5 18.1 15.3	79.0 79.5 79.9 80.2 81.2 81.5 81.9	

(53) Table de Pellet indiquant la solubilité de la baryte dans les solutions sucrées.

Sucre % cc.	Baryte º/. cc.	Baryte •/. de sucre.
2.5 5.3 7.5 10.0 12.5 15.0 20.0 25.0 30.0	4.59 5.46 6.56 7.96 9.41 10.00 40.90 12.90 14.68	18.3 10.9 8.7 7.7 7.5 6.6 5.4 5.1

(54) Table de Sidersky indiquant la solubilité de la Strontiane dans les solutions sucrées.

Sucre °/°	Strontiane $(Sr \ O) \ ^{\circ}/_{\circ}$ de solution.				Sucre	Strontiane (Sr O) % de solution.			
	å 3° C.	à 15° C.	à 24° C.	å 40° C.	°/°	å 3° C.	à 15° C.	24° C.	å 40° C.
1 2 3 4 5 6 7 8 9	0.45 0.53 0.62 0.70 0.79 0.87 0.96 1.04 1.13 1.21	0.65 0.75 0.84 0.93 1.03 1.12 1.21 1.30 1.39 1.48	0.70 0.83 0.96 1.09 1.22 1.35 1.48 1.61 1.74	1.68 1.89 2.09 2.30 2.51 2.72 2.92 3.13 3.33 3.55	11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	1.30 1.38 1.47 1.55 1.64 1.72 1.81 1.90 1.99 2.08	1.57 1.66 1.75 1.84 1.94 2.03 2.12 2.21 2.30 2.39	2.01 2.14 2.28 2.41 2.55 2.69 2.83 2.97 3.11 3.25	3.75 3.96 4.16 4.37 4.58 4.79 4.99 5.20 5.41 5.61

(55) Calcul de l'acide chlorhydrique d'après Scheibler.

és Baumé.	spécifique	oportion chlorhydrique rur.	Quantité	ié d'adide	chlorh;		nécessaire pour de carbonate de		l'élinination de 1,2 jusqu'à chaux.	de 1,2	jusqu'à
l Degr	sbio4	rq ebise'b	1	લ્ય	က	4	ъ	9	2	∞	6
24	1.200	40.677	1.7902	3.5805	5.3707	7.1609	8.9511	10.7414	12.5316	14.3218	16.1120
1	1.195	39.444	1.8414	3.6828	5.5241	7.3656	9.2069	11.0473	12.8897	.14.7314	16,5725
23	1.190	38.498	1.8902	3.7924	5.6886	7.5848	9.4810	11.3772	13.2734	15.1696	17.0658
1	1.185	37.318	1.9516	3.9092	5.8638	7.8181	9.7729	11.7275	13.6821	15.6367	17.5913
22	1.180	36.251	2.0137	4.0275	6.0412	8.0550	10.0687	12.0824	14.0962	16.1099	18.1236
1	1.175	35.243	2.0713	4.1427	6.2440	8.2853	10.3567	12.4280	14.4993	16.5707	18.6426
21	1.170	34.232	2.1325	4.2650	6.3975	8.5300	10.6625	12.7950	14.9276	17.0601	19.1920
-	1.165	33.213	2.1979	4.8959	6.5938	8.7917	10.9897	13.1876	15.3855	17.5835	19.7814
20	1.150	32.232	2.2648	4.5297	6.7945	9.0593	11.3242	13.5890	15.8538	18.1186	20.3835
1	1.155	31.255	2.3356	4.6713	7.0069	9.3425	11.6781	14.0138	16.3494	18.6850	21.0206
19	1.150	30.291	2.4100	4.8199	7.2299	9.6398	12.0198	14.4597	16.8697	19.2797	21.6896
1	1.145	29.320	2.4898	4.9765	7.4693	9.9501	12.4488	14.9386	17.4284	19.9181	22.4079
18	1.110	20.350	2.5750	5.1499	7.7249	10.2998	12.87.8	15.4497	18.0247	20.5956	23.1746
1	1.135	27.341	2.6700	5.3400	8.0099	10.6799	13.3499	16.0199	18.6899	21.3599	21.0238
								-			

SACCHA

(56) Table de polarisation (pour le saccharimètre Laurent) variation du pouvoir rotatoire

1. — SANB SOUS-

16s 19 Peids		Densité (à 15° c.)
	Sucre	3.00 3.25 3.50 3.75 4.00 4.25 4.50 4.75 5.00 5.25
au trē.	2	Degris Vivien ou malières dissoutes % du valume (à + 15%.
lus imė	en	8 8.7 9.8 10 10.67 11.33 11.98 12.63 13.29 13.94
Degrés lus au saccharimétre	volume	
- z		7.8 8.4 9 9.66 10.66 10.86 11.46 12.06 12.64 13.25
100 90 80 70 60 50 40 30 20 10	16.1900 14.5680 12.9470 11.3260 9.7060 8.0870 6.4680 4.8500 3.2330 1.6160	Degrés Sucre. Degrés Sucre. 0.08 0.10 0.3 0.05 0.7 0.11 0.4 0.06 0.8 0.13 0.9 0.15 0.9 0.15 0.2 0.3 0.6 6.24 6.22 6.21 6.20 6.18 6.17 6.16 0.15 4.72 4.70 4.69 4.67 4.66 4.65 4.64 4.62 4.61 4.60 3.14 3.13 3.12 3.11 3.10 3.10 3.09 3.09 3.08 1.57 1.56 1.56 1.55 1.55 1.55 1.55 1.55 1.55
9 8 7 6 5 4 8 2	1.4544 1.2928 1.1313 0.969; 0.8082 0.6466 0.4850 0.3234 0.1619	$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$

RIMETRIE

(calculée par F. Duponer et D. Sidersky) tenant compte de la spécifique du sucre de canne.

ACÉTAPE DE PLOMB.

5.50	5.75	6.00	6.25		sité (à 6.75		-	7.50	7.75	8.00	16°19 Paids normal
14.6	15.25	15.91	16.56	17.22	dissou 17:288 es disse	18.54	19.23	19.87	20.53	21.20	Degrés lus au saccharimètre.
13.83	14.42	15.01	15.59	16.17	16.75	17.33	17.91	18.48	19.05	19.66	Sa
12.27 10.73 9.21 7.63 6.13 4.59 3.07 1.53	10.70 9.18 7.61	12.21	15.23 13.72 12.18 10.65 9.14 7.57 6.08 4.56 3.05 1.52	15.20 13.68 12.15 10.62 9.12 7.55 6.06 4.55 3.04 1.52	15.17 13.65 12.12 10.60 9.09 7.54 6.05 4.54 3.03 1.51	15.13 13.62 12.09 10.58 9.07 7.53 6.04 4.54 3.02 1.51	15.09 13.59 12.06 10.55 9.04 7.52 6.02 4.52 3.01 1.50	15.06 13.55 12.03 10.52 9.02 7.51 6.01 4.51 3.00 1.50	15.02 13.52 12.00 10.50 9.00 7.50 6.00 4.50 2.99 1.49	14.98 13.48 11.98 10.48 8.98 7.48 5.98 4.49 2.09 1.49	100 90 80 70 60 50 40 30 20
1.39 1.23 1.08 0.92 0.77 0.61 0.46 0.31	1.08 0.92 0.77 0.61 0.46 0.31	1.22 1.08 0.92 0.77 0.61 0.46 0.31	1.22 1.08 0.92 0.77 0.61 0.46 0.31	1.37 1.22 1.07 0.92 0.76 0.61 0.46 0.30 0.15	1.37 1.21 1.07 0.91 0.76 0.60 0.45 0.30 0.15	1.36 1.21 1.07 0.91 0.76 0.60 0.45 0.30 0.15	1.36 1.20 1.06 0.90 0.75 0.60 0.45 0.30 0.15	1.36 1.20 1.06 0.90 0.75 0.60 0.45 0.30 0.75	1.36 1.20 1.05 0.90 0.75 0.60 0.45 0.30 0.15	1.35 1.20 1.05 0.90 0.75 0.60 0.45 0.30 0.15	9 8 7 6 5 4 3 2

.) 4

c . 5

45617108

479268147

RIMETRIE

(calculée par F. Dupont et D. D. Sidersky) tenant comple de la spécifique du sucre de canne

ACÉTATE DE PLOMB.

5.50	5.75	6.00	6.25		ilé (à 6.75		7.25	7.50	7.75	8.00	16s19 Poids normal
Deg	rés V 15.25	ivien 15.91	ou m	atières	dissor	utes º/o	du vol 19.23 / _o du p	ume (à	+ 15° 20.53	(c.)	Degrés lus au saccharimètre.
1		_					17.91	•	•	•	Deg
	11.80	13.45 11.78 10.08 8.39 6.75 5.04 3.38 1.67	15.05 13.42 11.75 10.05 8.37 6.74 5.03 3.37 1.66	15.03 13.39 11.73 10.03 8.35 6.72 5.02 3.36 1.66	15.02 13.36 11.70 10.01 8.32 6.70 5.00 3.35 1.66	16.64 15.00 13.33 11.68 9.99 8.30 6.68 4.99 3.34 1.65	16.60 14.96 13.29 11.61 9.97 8.28 6.66 4.98 3.33 1.65		16.52 14.87 13.21 11.56 9.91 8.25 6.61 4.96 3.30 1.64	16.48 14.83 13.18 11.53 9.88 8.23 6.58 4.94 3.29 1.64	100 90 80 70 60 50 40 30 20 10
1.53 1.37 1.20 1.02 0.85 0.68 0.51 0.34 0.17	1.53 1.36 1.20 1.01 0.85 0.68 0.71 0.34	1.20 1.01 0.85 0.6× 0.51 0.34	1.19 1.01 0.85 0.68 0.51 0.34	1.52 1.35 1.19 1.01 0.85 0.68 0.51 0.34 0.17	1.51 1.35 1.19 1.01 0.84 0.67 0.51 0.34 0.17	1.51 1.35 1.18 1.01 0.84 0.67 0.50 0.34 0.17	1.50 1.34 1.18 1.00 0.83 0.67 0.50 0.33 0.17	1.50 1.34 1.17 1.00 0.83 0.67 0.50 0.33 0.17	1.49 1.33 1.17 1.00 0.83 0.67 0.50 0.33 0.17	1.49 1.32 1.16 0.99 0.83 0.66 0.50 0.33 0.17	987654321

(59) Tables saccharimétriques donnant les taux en sucre pour 100 grammes de jus de betteraves et tenant compte des variations du pouvoir rolatoire spécifique du sucre, calculées par F Dupont et D. Sidersky.

us mètre.	D						-		X-DU à +1	IPON'	Γ	us mètre.
Degrés lus saccharimètre.	12.65	12.89	13.13	13.36	13.60	13 .83	14.07	14.30	14.54	14.77	15.01	Degré lus saccharimètre
au s	5	5.1	5.2	5.3	5.4	5.5	5.6	5.7	5.8	5.9	6	Bu S
100 90 80 70 60 50 40 30 20 10	11.86 10.17 8.48 6.82 5.07 3.41 1.68 1.54 1.37 1.21	10.16 8.47 6.81 5.07 3.40 1.68 1.54 1.37	8.46 6.81 5.07 3.40 1.68 1.54 1.37	10.14 8.45 6.80 5.07 3.40 1.68 1.54 1.37	10.13 8.44 6.80 5.06 3.40 1.68 1.53 1.37	0.6 0.7 0.8 0.9 13.50 11.81 10.12 8.44 6.80 5.06 3.40 1.68 1.53 1.36	0.11 0.12 0.14 0.16 13.49 11.80 10.11 8.43 6.79 5.06 3.39 1.67 1.53 1.36	13.49 11.80 10.11 8.42 6.79 5.05 3.39 1.67 1.53 1.36	11.79 10.10 8.41 6.78 5.05 3.39 1.67 1.53 1.36	8.40 6.78 5.04 3.39 1.67 1.53	11.77 10.08 8.39 6.77 5.04 3.39 1.67 1.53 1.36	70 60 50 40 30 20 10
76 5 4 8 2	1.21 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.21 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.86	1.20 1.02 0.85 0.68 0.51 0.35 0.17	1.20 1.02 0.85 0.68 0.51 0.34 0.17	1.20 1.02 0.85 0.68 0.51 0.34 0.17	8 7 6 5 4 3 2 1

Ces tables sont calculées pour les saccharimètres français (16 gr. 19 poids normal), le jus étant additionné de 10 % de son volume de sous-acétate de plomb.

Tables saccharimétriques donnant les taux en sucre pour 100 grammes de jus de betteraves et tenant compte des variations du pouvoir rotatoire spécifique du sucre, calculées par F. Dupont et D. Sidersky.

lus imėtre.	DE		S SAC densité							IT	lus imetre.
Degrés lus saccharimètre	15.21	15.47	15 . 71	15 . 94	16.17	16.40	16 . 63	16.86	17.09	17.33	Degrés lus saccharimètre
I aus	6.1	6.2	6.3	6.4	6.5	6.6	6.7	6.8	6.9	7	Bu S
100 90 80 70 60 50 40 30 20 10 9 8 7 6 5 4 3 2	13.44 11.76 10.07 8.38 6.76 5.03 3.38	13.43 11.75 10.06 8.37 6.75 5.03 3.38 1.67 1.36 1.20 1.01 0.67 0.51 0.34 0.17	15.08 13.42 11.74 10.05 8.36 6.74 5.02 3.37 1.66 1.36 1.19 1.01 0.67 0.51 0.34 0.17	15.07 13.40 11.73 10.04 8.35 6.73 5.02 1.37 1.66 1.19 1.01 0.85 0.67 0.51 0.34 0.17	6.71 5.01 3.36	13.38 11.71 10.02 8.35 6.71 5.01 3.36	13.37 11.71 10.02 8.33 5.71 5.00 3.36 1.66 1.51 1.36	13.36 11.70 10.01 8.32 6.70 5.00 3.35 1.60	15.01 13.35 11.69 10.06 8.31 6.69 5.00 3.35 1.65 1.18 1.01 0.67 0.50 0.34 0.17	16.64 15.00 13.33 11.68 9.99 8.30 6.68 4.99 3.34 1.65 1.18 1.01 0.67 0.50 0.34 0.17	100 90 80 70 60 50 40 30 20 10 98 76 54 32 1

Ces tables sont calculées pour les saccharimètres français (16 gr. 19 poids normal), le jus étant additionné de 10 % de son volume de sous-acétate de plomb.

saccharimétriques donnant les taux en sucre pour grammes de jus de betteraves et tenant compte unations du pouvoir rotatoire spécifique du sucre, calcuar F Dupont et D Sidersky.

DEGRÉS et d

										크문
3 17.56	17.79	18.02	18.25	18 48	18.71	18.94	19,17	19.40	19.66	Degré sacchar
7.1	72	7.8	7.4	7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	8	Au a
-1										
Degrés	Sucre	Dogrés	Sucre					!		
0.1 0.2 0.3 0.4 0.5	0 02 0.04 0.05 0 07 0 09	0.6 0.7 0.8 0.9	0.11 0.12 0.14 0.16							
4 16.63 0 14.99 3 13.31 11.67 9.98 8 29 8 6 67 9 4.98 1 3.34 3 1.65	16.61 14.97 13.30 11.65 9.97 8.25 6.60 4.98 3.33 1.65	16.60 14.95 13.29 11.63 9.96 8 27 6 65 4.97 3.33 1.65	16.59 14.93 13.21 11.62 9.95 8.26 6.64 4.97 3.32 1.65	16.57 14.91 13.25 11.60 9.94 8.25 6.63 1.96 3.32 1.65	16 56 14 89 13 24 11.59 9.93 8.25 6.62 4.96 3.31 1.64	16.54 14.87 13.22 11.58 9.92 8.24 6.61 4.95 3.31 1.64	16,52 14,86 19,21 11,56 9,91 8,21 6,60 4,95 3,30 1,64	16.50 14.85 13.20 11.55 9.90 8.23 6.59 4.91 3.30 1.61	16 48 15,83 13,18 1 53 9,88 9,23 6,58 4,91 3,29 1,64	100 90 80 70 60 50 40 30 20
1 1 51 5 0.35 8 1.1× 1 1 01 4 0 84 7 0.67 0 0 50 4 0.34 7 0.47	1.34 1.18 1.00 0.84 0.66 0.50 0.33	1.50 1.34 1.15 1.00 0.84 0.66 0.50 0.33 0.17	1.34 1.18 1.00 0.84 0.6 0.50 0.33	1.50 1.34 1.17 1 00 0 83 0 66 0 50 0 33 0.17	1.33 1.17 1.00 0.83 0.66 0.50 0.33	1.33 1 17 1.00 0.83 0.66 0.50 0.33	1.33 1.47 0.99 0.83 0.66 0.50 0.33	1.32 1.17	0,99 0.83 0.66 0.50 0.33	3 2

bles sont calculées pour les esccharimètres français (16 gr. 19 rmal), le jus étant additionné de 10 % de son volume de sous-de plomb.

Tables saccharimétriques donnant les taux en sucre pour 100 grammes de jus de betteraves et tenant compte des variations du pouvoir rotatoire spécifique du sucre, calculées par F. Dupont et D. Sidersky.

us mètre		DEGRI et	ÉS SA densit	CCHAF és réel	ROMÉT les cor	RIQU respon	ES BR dantes	IX-DU à + 18	PONT		18 netre
Degrés lus saccharimètre	19.85	20.08	20.30	20.53	20.75	20.97	21 20	21.42	21.64	21.86	Degrés lus saccharimètre
D an sa	8.1	8.2	8.3	8.4	8.5	8.6	8.7	8.8	8.9	9	De Bu 88
100 90 80 75 60 40 30 20 10 9 8 7 6 5 4 3 2 1	14.81 13.16 11.51 9.87 8.22 6.58 4.94 3.29 1.64 1.49 1.32 1.16 0.99 0.83 0.66 0.50 0.33	16.46 11.79 13.15 11.50 9.86 8.22 6.57 4.93 3.29 1.64 1.16 0.99 0.83 0.66 0.50 0.33 0.17	16.44 14.77 13.14 11.49 9.85 8.21 6.57 4.93 3.28 1.64 1.48 1.32 1.16 0.98 0.60 0.50 0.50 0.50	6.56 4.93 3.28 1.64 1.48	8.20	16.40 14.74 13.11 11.46 9.83 8.19 6.55 4.92 3.27 1.63 1.47 1.31 1.15 0.98 0.82 0.65 0.50 0.33 0.17	16.38 14.73 13.10 11.45 9.82 8.18 6.55 4.91 3.27 1.63 1.47 1.31 1.15 0.98 0.65 0.65 0.50 0.33 0.17	16.36 14.72 13.09 11.44 9.81 8.17 6.54 4.91 3.27 1.63 1.47 1.30 1.15 0.98 0.65 0.65 0.50 0.17	16.35 14.71 13.08 11.43 9.80 8.17 6.54 4.91 3.26 1.63 1.47 1.30 1.14 0.98 0.82 0.65 0.49 0.32 0.17	16.34 14.70 13.07 11.42 9.79 8.16 6.53 4.90 3.26 1.63 1.47 1.30 1.14 0.9× 0.82 0.65 0.49 0.32 0.17	100 90 80 70 60 50 40 30 20 10 9 8 7 6 5 4 3 2

Ces tables sont calculées pour les saccharimètres français (16 gr. 19 poids normal), le jus étant additionné de 10 % de son volume de sousacétate de plomb.

	1
- -	ì
	3
	į
	ì
	í
]
	ŧ
	1

tions sucrées, applicable aux polarimètres Soleil-Scheibler rotatoire du sucre de canne (Sans sous-acétate de plomb). 26 grammes 0.48.

				De	grés .	Brix :	de la	s oluti	io n.				lus au metre.
	13	13.5	14	14.5	15	15.5	16	16.5	17	17.5	18	18.5	Degrés lus a polarimètre.
		,						-					
													80
Ì											16.96	16.92	70
l						14.68	14.65	14.62	14.59	14.56	14.53	14.50	60
	12.35	12.33	12.30	12.28	12.25	12.23	12.20	12.18	12.15	12.13	12.10	12.08	50
	9.88	9.86	9.84	9.82	9.80	9.78	9.76	9.74	9.72	9.70	9.68	9.66	40
1	7.41	7.39	7.38	7.36	7.35	7.33	7.32	7.30	7.29	7.27	7.26	7.24	30
Ì	4.94	4.93	4.92	4.91	4.90	4.89	4.88	4.87	4.86	4.85	4.84	4.83	20
	2.47	2.46	2.46	2.45	2.45	2.44	2.44	2.43	2.43	2.42	2.42	2.41	10
	2.22	2.22	2.21	2.21	2.20	2.20	2.19	2.19	2.18	2.18	2.18	2.17	9
	1.99	1.97	1.97	1.96	1.96	1.95	1.95	1.95	1.94	1.94	1.93	1.93	, 8
	1.73	1.72	1.72	1.72	1.71	1.71	1.71	1.70	1.70	1.70	1.69	1.69	7
	1.48	1.48	1.47	1.47	1.47	1.46	1.46	1.46	1.46	1.45	1.45	1.45	6
	1.23	1.23	1.23	1.23	1.22	1.22	1.22	1.22	1.21	1.21	1.21	1.21	5
	0.99	0.99	0.98	0.98	0.98	0.98	0.9 8	0.98	0.97	0.97	0.97	0.97	4
	0.74	0.74	0.74	0.74	0.73	0.73	0.73	0.73	0.73	0.73	0.73	0.72	3
	0.49	0.49	0.49	0.49	0.49	0.49	0.49	0.49	0.49	0.48	0.48	0.48	2
	0.25	0.25	0.25	0.25	0.25	0.24	0.24	0.24	0.24	0.24	0.24	0.24	1

-

(62) Table Schmitz, à l'usage des polarimètres Soleil-Scheibler et Schmidt-Haensch, tenant compte des variations du pouvoir rotatoire spécifique (Méthode des pesées), 26 048 gr. : substances sucrées pour 100 c. c. m. de solution.

Degrée lus	*/. de sucre dans la substance polarisé	Degrés lus	"/, de sucre dans la ubstance polarisée	Degrés lus	c/e de sucre dans la substance polarisèe.	Degrés Ius	*/* de suc re dens la substance polaria	Degree lus	"/" de sucre dans la substance polaris	Degrés lus	"/, de sucre dans la substance polaris
	امما	+0	17.95	85		52	51 92	69	60 419	nr	04.00
1	1.60	18		1	\$1.92	1	i 1		68 93	85	84.96
2	1.89	19	18.95	36	85.92	53	52,92	70	69.98	86	85.96
3	2.99	20	19.95	37	36.92	54	53.92	71	70 93	87	86.96
4	3.99	21	20 95	38	37.92	55	54.92	72	71.93	88	87.96
5	4.98	22	21.94	39	38.92	56	55.92	73	72.93	89	88.97
6	5.98	23	22. 🛍	40	39,92	57	50.92	74	73.94	90	89.97
7	6.98	24	23.94	а	40.92	58	57.92	75	74 94	91	90.97
8	7.98	25	21.94	42	41,92	59	58,92	76	75.94	92	91 98
9	8,97	26	25.91	43	42,92	60	59.92	77	76.94	93	92.98
10	9.97	27	26,94	44	43.92	61	60.92	78	77.94	94	93,98
11	10.97	28	27.98	45	44 92	62	61 92	79	78 91	95	94 98
12	11.97	29	28.93	46	45.92	63	62.92	60	79.95	96	95.98
13	12,96	30	29.93	47	46,92	61	63,92	81	80.95	97	96.99
14	13.96	31	30.93	48	47,92	65	64.92	82	81.95	98	97.99
15	14.96	32	31,93	49	48.92	66	65.93	83	82.W	99	98.99
16	15.96	33	3 2.93	50	49.92	67	66.93	84	83.95	100	100.00
47	16.95	34	33 .93	51	50 92	68	67.93				i

ws), 44, 219) pour le dosage d'après Clerget, Touschemidt est

la somme des polarisations, e suivante supprime le calcul.

degrés C.	Valeur de	Température	Valeur de
	100	en	100
	114 — 0.5 to	degrés C.	144 — 0.5 **
	0.763	84	0.787
	0.766	85	0.790
	0.768	86	0.793
	0.771	87	0.796
	0.774	38	0.800
	0.777	89	0.803
	0.780	40	0.806
	0.781	41	0.810

betteraves en sucre

ité .	acteur.	Deneité .	Facteur.
6789 12345678	0,160	107,9	0,158
	0,160	108	0,158
	0,159	108,1	0,158
	0,159	108,2	0,158
	0,159	108,3	0,157
	0,159	108,4	0,157
	0,159	108,5	0,157
	0,159	108,6	0,157
	0,158	108,7	0,157
	0,158	108,8	0,156
	0,158	108,9	0,156

à faciliter le calcul de la richesse



Elle a été dressée pour l'usage des saccharimètres type Duboscq-Soleil à poids normal de 16 gr. 35 et en supposant que la betterave contient 0.95 de son poids de jus.

Pour calculer le °/° de sucre dans la betterave au moyen de cette table, deux déterminaisons sont nécessaires : 1° la densité du jus à la température de 15° centigr.; 2° la polarisation du jus après addition de 1/10 de sous-acétate de plomb. Cela étant fait, on cherchera la densité dans le tableau et l'on multipliera le nombre de degrés lu sur l'échelle du saccharimètre par le facteur placé en face de la densité, le produit de la multiplication sera le °/° de sucre dans la betterave.

Exemple. — Le jus marque 105 de densité; le saccharimètre marque 60°. La richesse de la betterave est 0.163×60=9.78 °/°.

(65) Equivalence des degrés des différents saccharimètres.

```
1. de l'échelle de Mitscherlich..... = 05750 sucre 0/000.
          Soleil-Duboscq.... = 0.1635.
1.
          Ventzke-Soleil ou Schmidt
           Haensch.... = 0.26048
          Wild.... = 0.100.
          Laurent..... = 0.1620 ou 0.1619.
1. Mitscherlich..... = 4.635 Laurent.
      - ..... = 2.879 Soleil-Ventzke.
1. Laurent..... = 0.215 Mitscherlich.
     ..... = 0.620 Ventzke-Soleil.
      ..... = 1.619 Wild.
1. Solell-Ventzke..... = 0.346 Mitscherlich.
    - = 1.608 Laurent.
         ..... = 2°648 Wild.
1º Wild..... = 0.618 Laurent.
     ..... = 0.384 Soleil-Ventzke.
     ..... = 0.133 Mitscherlich.
```

Equivalence en degrés d'arc.

```
Laurent j 1°... = 0.2167 degrés d'arc D. = 0.2450 » » j Wild 1°... = 0.1328 » » D Soleil-Ventzke ou Schmidt-Haensch j 1°.. = 0.3155 » » D j 1°.. = 0.3906 » » j 1° polarimétrique. = 4°615 saccharimétriques (j)
```

Dans les saccharimètres Laurent, 16 gr. 20 (16 gr. 19) de sucre chimiquement pur, dissous dans 100cc et examinés dans un tube de 200 m/m marquent:

100 degrés avec la division en centièmes de sucre.
162 Vivien.

21°40 — en 360°.

ou 1° degré division en cent. de sucre = 0.162 gr. dc sucre dans 100 c.

1 — Vivien...... = 0 100 —

1 — en 300°...... = 0.750 —

(66) Table de G. Kotmann, pour la détermination des quotients de pureté des jus sucrés.

re °′°				NON	-SUCR	E %				, e .,
Sucre	1.0	1.1	1.2	1.3	1.4	1.5	1.6	1.7	1.8	Sucre
8.02468999.4689999.6889999.68899999.6889999999999	889.14.68 89.14.68 89.14.68 90.24.667 90.91.12.12.34 91.15.78 91.18.91.12.23 91.19.12.23	87.2 88.2 88.3 88.3 89.3 89.3 89.3 89.3 89.3 89.3 90.3 90.3 91.3	87.5 80.2 5.7 9.1 3 88.8 88.8 89.3 5.7 80.2 3 5.6 89.0 2 3 5.6 89.0 90.3 5.6 89.0 90.1 2 3 4 5.6 7 8 8 8 8 8 9 90.2 91.3 4 5.7 90.1 2 3 4 5.6 7 8 8 9 93.3 3 93.3 4 93.3 93.3 93.3 93.3 93.	86.3 6.9 14.6 81.3 5.7 9 1.3 4.6 89.9 90.4 5.6 89.9 90.1 2.3 4.5 6 6.7 8.9 90.1 2.3 4.5 6 6.7 8.9 90.9 90.9 91.5 6.7 8.9 91.5 6.7 8.9 91.5 91.5 91.5 91.5 91.5 91.5 91.5 91	85.1.4.7.0.3.5.7.9.1.3.5.7.9.1.3.4.5.6.7.8.8.6.3.5.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8	81.2 84.8 85.1 85.4 85.2 86.5 86.5 87.6 87.6 88.7 87.6 88.7 87.8 88.9 88.9 89.1 89.2 89.1 90.3 90.4 91.3 91.3 91.8 91.8	83.3 84.6 84.6 84.6 85.5 86.2 86.4 86.7 87.5 87.7 87.5 87.7 87.5 87.7 87.7 87	82.5 83.5 83.5 83.5 84.7 85.5 86.6 86.8 87.6 887.9 888.8 88.7 888.8 88.7 888.8 88.8	81.603.703.692.5.792.46.882.3.56.8902.3.45.7886.888.888.888.888.888.888.888.888.88	8.02 4.6 8.0 9.4 6.8 9.9 9.4 6.8 9.9 9.4 6.8 9.9 9.4 6.8 9.9 9.6 8.0 10.0 10.0 11.0 11.0 12.0 12.0 12.0 12

(66) Table de G. Kottmann, pour la détermination des quotiens de pureté des jus sucrés.

*				NOI	v-suc	R.E. •/a				%
Sucre		<u> </u>	1			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	 	<u>. </u>	 ;	Sucre
Sa	1.9	2.6	2.1	2.2	2.3	2.4	2.5	2.6	2.7	Su
8.2.4.6.8.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2	8259269258036803579135791246791235689013456789 88122358888888888888888888888888889999999999	80.4 80.4 81.5 81.5 82.5 83.6 83.1 84.6 85.5 85.5 86.7 88.2 83.6 84.8 85.5 86.7 87.3 88.2 88.3 88.3 88.3 88.3 88.3 88.3 88	79.6 80.4 81.7 81.7 82.6 83.5 83.7 82.6 83.5 83.7 84.7 84.7 85.5 86.8 87.6 87.9 88.8	78.4 78.2 79.6 80.4 79.6 81.7 79.6 81.7 82.3 82.5 83.3 83.3 83.3 83.3 84.3 85.5 86.3 87.4 87.6 88.3 88.3 88.3 88.3 88.3 88.3 88.3 88	77.85.93.683.70.36.92.4.70.25.7.91.4.680.24.57.90.23.4.67.80.881.36.92.4.70.25.7.91.4.680.24.57.90.23.4.67.80.181.681.881.881.881.881.881.881.881.881	76.4 77.8 78.6 78.6 79.7 78.6 80.0 81.5 81.8 81.8 82.4 82.9 83.6 83.6 84.6 85.7 86.2 87.5 86.5 87.6 87.6 87.6 87.6 87.6	76.6.1.5.9.3.6.0.3.7.9.3.5.8.0.0.4.7.9.1.3.5.7.8.0.2.4.5.7.9.0.2.8.8.8.8.3.4.3.5.7.8.0.2.4.5.7.9.0.2.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8	75.59.482.60.3.70.3.692.47.91.3.57.91.3.57.97.788.789.0.3.692.47.91.3.57.91.3.57.90.23.5.67.988.888.888.888.888.888.888.888.888.88	8.2.7.1.5.9.3.7.0.4.7.1.4.7.0.3.6.9.1.4.6.8.0.2.4.6.8.0.2.4.6.7.9.1.2.4.6.7.9.7.7.7.8.8.7.7.7.7.8.8.8.1.4.6.9.1.4.6.8.0.2.4.6.8.0.2.4.6.7.9.1.2.4.6.7.9.0.2.3.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8.8	8.2 8.4 8.6 8.9 9.2 10.6 10.6 11.6 11.6 11.6 12.2 12.6 13.6 14.6 14.6 15.6 16.6

(66) Table de G. Kotmann, pour la détermination des quotients de pureté des jus sucrés.

%				NON-	-SUCR	E º/•				-
Sucre	2.8	2.9	3.0	3.1	3.2	3.3	3.4	3.5	3.6	Sucre
8.0 8.0 8.0 8.0 9.4 9.6 9.0 9.0 10.2 10.6 10.6 11.6 11.6 11.6 12.6 13.6 13.6 14.6 15.6 16.6 16.8 17.0 16.8 17.0 16.8 17.0 18	74.5.0.4.9.3.7.0.4.8.1.5.8.1.4.7.0.3.6.8.1.3.5.7.9.1.3.5.7.9.1.3.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7	73.49382.60482.592.5814.703.580.0246.8024.680.23.573.75.766.76777788.80.80.81.35.802.46.80.23.46.80.23.578.777788.80.881.35.80.24.680.23.46.80.20.20.20.20.20.20.20.20.20.20.20.20.20	72.7 73.1 6.0 4 8 2.6 9 3 6 9 2 4 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	72.16 73.59.48.26.03.70.47.03.66.92.57.70.38.69.25.70.38.70.38.69.25.70.38.70.38.68.92.57.70.78.88.68.89.1.34.89.1.34.68.89.1.34.8	71.4 71.7 72.9 73.8 74.6 75.8 75.8 75.8 76.8 77.7 78.4 78.9 79.5 79.0 80.2 81.4 81.8 82.8 83.8 83.8 84.8 84.8	70.82 71.83 72.26 73.60 74.82 75.36 76.92 76.91 77.73 78.75 76.92 77.77 78.79 79.25 80.25 80.21 81.68 82.24 83.77	70.7 71.7 72.6 73.4 73.8 74.6 75.7 76.7 77.3 77.3 77.3 77.3 77.3 77.3 77	69.5 70.6 71.5 72.4 73.7 74.5 75.5 76.5 77.1 78.3 78.7 79.8 79.8 79.8 80.9 80.9 81.3 82.8 82.9 82.9	69.5.5.0.5.0.4.4.3.7.1.5.9.3.6.0.3.6.9.2.5.8.0.3.6.8.1.3.5.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7	8.8.8.8.9.9.4.6.8.0.2.4.0.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.2.2

(68) Table de G. Kotmann, pour la détermination des quotients de pureté des jus sucrés.

%				NON	-SUCR	E •/•				
Sucre	3.7	3.8	3.9	4.0	4.1	4.2	4.3	4.4	4.5	Sucre
8.24.68.02.4.08.02.4.68.02.4.68.02.4.00.02.4.68.02.4.00.02.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00.	68.4 68.9 69.9 70.3 71.3 72.6 73.4 74.5 75.5 76.4 77.3 77.3 77.3 77.3 77.3 77.3 77.3 77	67.3 8.3 8.3 8.2 6.1 5.9 2.6 6.8 6.8 6.8 6.8 6.9 7.7 7.7 7.7 7.7 7.7 7.7 7.7 7.7 7.7 7	67.8 68.3 69.8 69.2 71.5 71.5 71.5 72.7 73.5 74.5 75.7 76.9 77.5 78.9 79.4 79.8 80.2 81.3 81.3	66.7.27.3.8.2.7.1.6.0.4.8.2.6.0.3.7.0.3.5.8.0.3.5.7.9.2.4.6.8.0.2.4.0.2.4.6.8.0.2.4.	66.17.27.26.1.59.37.1.58.2.59.2.5.80.2.46.80.24.68.69.69.69.69.70.59.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77	65.1.27.27.16.04.82.66.67.70.48.68.69.66.77.70.48.14.70.36.91.46.80.24.68.02.46.80.24.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77.77	65.6 66.17.27.1.6 67.7.1.6 67.7.1.6 67.7.1.6 67.7.1.6 69.5 69.5 77.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.	64.5 65.6 66.7 67.6 66.7 67.6 68.6 69.9 70.7 71.8 72.5 73.5 74.7 75.6 76.8 77.7 78.8 79.2 79.4	64.6.1.6.2.7.2.6.1.5.0.4.8.2.6.0.8.7.0.4.7.1.4.7.0.3.6.9.2.4.6.8.0.3.5.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7.7	8.8.8.8.9.2.4.6.8.0.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.4.0.2.2.2.2

(67) Table indiquant la valeur proportionnelle des betteraves et jus de betteraves.

Begrés				. ———	SUCI	tE •/.				
di parelé	10	10.2	10.4	10.6	10.8	11	11 2	11.4	11.6	11.8
74 75 76 77 78 79 80	7.4 7.5 7.6 7.7 7.8 7.9 8.	7 55 7.65 7.75 7.85 7 95 8.05 8.15	7.69 7.80 7.90 8. 8.10 8.20 8.32	7.84 7.94 8.05 8.15 8.20 8.37 8.48	7.99 8.09 8.20 8.31 8.42 8.52 8.64	8.14 8.25 8.36 8.47 8.58 8.69 8.80	8,29 8,40 8,51 8,62 8,73 8,85 4,55	8 44 8,56 8,68 8,79 8,90 9,01 9,12	8.58 8.69 8.80 8.93 9.05 9.16 9.28	8.78 8.85 8.97 9.09 9.21 9.38 9.14
61 62 63 84 85	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	8.25 8.35 8.45 8.55 8.67	8.52 8.62 8.72 8.82	8.58 8.69 8.79 8.90 9.01	8.74 8.85 8.96 9.07 9.18	8.91 9 02 9.13 9 24 9.35	9.00 9 19 9.80 9 41 9,52	9,35 9,35 9,47 9,58 9,69	9 89 9.50 9 63 9.74 9.86	9.56 9.68 9.80 9.91 10.03
86 87 88 89 90	8.6 8.7 8.8 8.9 9.	8.78 8.88 8.98 9.08 9.18	8.94 9.04 9.14 9.24 9.36	9 11 9 22 9.32 9.42 9 54	9, 23 9, 38 9, 49 9, 60 9, 72	9 46 9 57 9 68 9 70 9,90	9.64 9.75 9.86 1.87 10.08	9 ×0 9.91 10.02 10.14 10.26	9 98 10.10 10.22 10 33 10 14	10.4\$ 10.27 10.39 10.51 10.63
91 92 93 94 95	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5	9 28 9 38 9 48 9 58 9 68	9,46 9,56 9,67 9,77 9,88	9.64 9.74 9.85 9.96 10 07	9.82 9.93 13.01 10.15 10.26	10.01 10 12 10.23 10.34 10 45	10 19 10 30 10.41 10.52 10 63	10 47 10.49 10.60 10 71 10 83	10.56 10.67 10.79 10.90 11.02	10.74 10.86 10.98 11.10 11.21
Degrés de parele	12	12 2	12 4	12.6	12 6	13	13 2	13 4	13 6	13.8
74 75 76 77 78 79 80	8.88 9.00 9.12 9.21 9.36 9.48 9.60	9 03 9 15 9 21 9 39 9 51 9 63 9 76	9 17 9 30 9,43 9,56 9,69 9,81 9 92	9.32 9.45 9.58 9.71 9.84 9.06 10.08	9.47 9.60 9.73 9.80 9.99 10.12 10.21	9 .2 9.75 9.88 10 00 10 11 10 27	9,77 9,90 10,03 10,16 10,29 10,42 10,5)	9.92 10 05 10 48 10 31 10 41 10 58 10 72	10 06 10.19 10 32 10.46 10 59 10 64 1 88	10 21 10.55 10.49 10.62 10.75 10.80 11 01
81 82 3 84 85	9.72 9.84 9.96 10.08 10.20	9.88 9.10 9.23 9.36 10.22	10.04 10.16 10.28 10.41 10.54	10.20 10 32 10.44 10.57 10 71	10 37 10 50 10 63 10 76 10 88	10 53 10.66 10 79 10 92 11.05	10.69 10.82 10.95 11.09 11.23	10 81 10 99 11.13 11.25 11.89	11 01 11 15 11 28 41.42 11 56	11.18 11.32 11.46 11.60 11.73
66 81 88 89 90	1),32 10,44 10,56 10,68 10,80	10.43 10.61 10.73 10.85 10.98	10.66 10 79 10 92 11.01 11.16	10 % 11 .97 11 10 11 22 11.34	14 14 14 27 11,30 11,52	11.18 11.31 11 11 11.57 11.70	11 35 11 48 11 31 11 75 11 88	11 58 11.65 11 79 11 93 12 06	11,70 11,83 11,96 12,10 12,91	11 87 12.00 12.14 12.29 12.42
91 92 93 94 95	10.92 11.04 11.16 11.28 11.40	11.40 11.22 11.34 11.46 11.59	11.28 11.40 11.53 11.65 11.78	11.59 11.72 11.85 11.07	11.65 11.77 11.50 12.03 12.16	11 83 11.96 12.09 12.22 12.35	12 01 12 14 12 27 12 40 12 51	12 1) 12 32 12 46 12 50 12 78	12.35 12.51 12.64 12.77 12.92	12.56 12.69 12.83 12.97 13.11

(67,2) Table indiquant la valeur proportionnelle des betteraves et jus de betteraves.

Degrés					SUC	CRE º/	' •	<u></u>		1	
de purelé	14	14.2	14.4	14.6	14.			5.2	15.4	15.6	15.8
74	10.36	10.50	10.65			5 11.	10 1		11 40	11.55	11.70
75 76	10.50 10.64	10.66 10.79	10.80 10.95			0 11. 5 11.	40 1	1.55	11.55 11.70	11.85	11.85 12.00
77 78	10.78 10.92	10.93 11.07	11.10	11.24	11.4	0 11.	55 1	1.70	14.85 12.00	12.00 12.45	12.15 12.30
79	11.06	11.21	11.38	11.53	11.6	39 11.	.85 1	2.01	12.16	12.31	12 46
80	11.20	11.36	11.52						12.31	12.46	12.61
81 82	11.34	11.48	11.64		11.9	99 12. 14 12.	. 15 1 . 30 1	2.30 2.46	12.46 12.63	12.64 12.79	12.79 12.95
83	11.62	11.79	11.95	12.42	12.5	28 12	.45 1	2.63	12.79	12.95	13.11
84 85	11.76 11.90	12.07	12.10 12.24		12.4			2.79 2.92	12.95 13.01	13.11 13.27	13.27 13.43
86	12.04	12.27	12.38					3.07	13.27	13.43	13.59
87 88	12.18 12.32	12.35 12.50	12.52 12.66					3.22 3.37	18.43 13.59	13.59	13.74 13.90
89 9 0	12.46 12.60	12.64 12.78	12.84 12.96	13.00		17 13	.35 1	3.52 3.68	13.74 13.86	13.90 14.04	14.06
91	12.74	1 12.92	13.10						14.01	14.19	14.22 14.38
92	12.89	13.06	13.25	13.43	13.6	6 1 13.	.80 1	3.98	14.16	14 34	14.53
93 94	13.04 13.17	13.20 13.35	13.39 13.53		13.7		.95 1 .10 1		14.32 14.47	14.50 14.66	14.69 14.85
95	13.30	13.49	13.68					4.44	14.63	14.82	15.01
Degrés	16	16.2	16.4	16.6	16.8	17	17.2	17.4	17.6	17.8	18
de pureté									.		
74 75	11.84 12.00	14.99 12.15	12.13 12.30		12.43 12.60	12.58 12.75	12.73 12.90	12.8° 13.0			13. 32 13.50
76	12.16	12.31	12.46	12.61	12.76	12.91	13.07	13.23	2 13.37	7 13.53	13.68
77 78	12.32 12.48	12.47 12.63	12.62 12.72	12.94	12.93 13.10	13.08 13.25			9 13.54 5 13.71		13.86 14.04
79 80	12.64 12.80	12.80 12.96	12.95 13.12		13.27 13.44	13.42 13.60					14.22
81	12.96	<u>_</u>	13.28		13.60						14.58
82	13.12	13.28	13.44	13.60	13.77	13.94	14.10) 14.2	7 14.4	2 14.60	14.76
83 84	13.28 13.44	13.44 13.61	13.60 13.76	13.77 13.94	13.94 14.11	14.11 14.28	14.44	14.6	2 14.7	8 14.96	14.94 15.12
85	13.60				14.28			···			15.30
86 8 7	13.76 13.92	13.93	14.08 14.25		14.44 14.61	14.62 14.79					15.48 15.66
88	14.08	14.25	14.42	14.60	14.78	14.96	15.43	15.3	1 15.48	8 15.67	15.84
90 ∻	14.24	14.42 14.58	14.59 14.76		14.95 15.12	15.13 15.30		15.4 15.6	8 15.6 6 15.8		16.02 15.20
91	14.56		14.92		15.28	15.47					16.38
92 93 ~	14.72 14.88	14.90 15.06	15.08 15.25		15.45 15.62	15.64 15.81	15.82 15.99				16.56 16.74
94	15.04	15.23	15.42	15.60	15.79	15.98	16.16	16.34	1 16.54	16.74	16.92
95	1 15.20	15.39	15.58	15.77	15.96	16.15	16.34	16.53	31 16.72	70.91	17.10

(68) Saccharimétrie chimique.

fable donnant les proportions de sucre cristallisable, de sucre interverti et d'amidon contenus dans 100 cc. de liqueur sucrée auivant la quantité de cette iqueur sucrée employée pour décolorer 10cc. de liqueur Violette au titre de 1 cc. = 0 gr. 005 de saccharose.

****							Į.
Nombre de cent. cub. de liqueur sucrée employés.	Saccharose "/* cc	Glucose ou sucre interverti "/" cc.	Amidon ou fécule	Nombre de cent. cu de liqueur sucrée employés.	Saccharose */. cc.	Glucose ou sucre interverti "/. cc.	Amidon ou fècule
0.1 0.2 0.8 0.4 0.5 0.6 0.7 0.8 0.9	50 25 16.60 12.50 10.00 8.33 7.14 6.25 5.55	52.631 26.316 17.542 18.158 10.526 8.772 7.518 6.579 5.848	47.368 28.684 15.789 11.842 9.473 7.894 6.767 5.921 5.263	194456789	5. 2.50 1.66 1.25 1.00 0.833 0.714 0.625 0.555	5.263 2.631 1.754 1.315 1.052 0.877 0.751 0.657 0.584	4.786 2.368 4.579 1.186 0.947 0.789 0.677 0.592 0.526
6.1 6.2 6.3 6.4 6.5 6.6 6.7 6.8 6.9	0.833 0.820 0.806 0.794 0.781 0.769 0.757 0.746 0.735 0.725	0.877 0.863 0.849 0.835 0.822 0.810 0.797 0.785 0.774 0.763	0.789 0.776 0.764 0.752 0.740 0.728 0.717 0.706 0.696 0.686	88.5.67.60	0.625 0.617 0.610 0.602 0.595 0.588 0.581 0.575 0.568 0.562	0.658 0.650 0.642 0.634 0.626 0.619 0.612 0.605 0.598 0.591	0.592 0.584 0.577 0.579 0.563 0.556 0.550 0.544 0.538 0.532
7.1 7.2 7.3 7.4 7.5 7.6 7.7	0.714 0.704 0.694 0.685 0.676 0.658 0.649 0.641 0.688	0.752 0.741 0.731 0.721 0.711 0.702 0.692 0.683 0.675 0.666	0.676 0.666 0.657 0.648 0.640 0.631 0.623 0.616 0.608 0.608	9.1 9.2 9.2 9.4 9.5 9.7 9.9 9.9	0.555 0.549 0.543 0.588 0.532 0.526 0.521 0.515 0.510 0.506	0 584 0.578 0.572 0 566 0.560 0.554 0.548 0.542 0 537 0.532	0.526 0.529 0.514 0.509 0.504 0.498 0.498 0.488 0.488

Nombre de cent. cul de liqueur sucrés employés.	Saccharose */* cc.	Glucose ou sucre interverti*/, cc.	Amidon ou fécule	Nombre de cent. cut de liqueur sucrée employés.	Saccharone */. cc.	Glucose ou sucre interverti "/. cc.	Amidon ou fécule
10.1 10.1 10.2 10.3 10.4	0.500 0.495 0.490 0.485 0.481 0.476	0.526 0.521 0.516 0.511 0.506 0.501	0.478 0.469 0.464 0.460 0.455 0.451	13.5 13.6 13.7 13.8 13.9	0 370 0.368 0.365 0.362 0.860	0,390 0,387 0,384 0,381 0,379	0 350 0 348 0.345 0.343 0.340
10.4 10.5 10.6 10.7 10.8 10.9	0.476 0.472 0.467 0.463 0.459	0 496 0.492 0.487 0.483	0.447 0.443 0.438 0.534	14, 14.1 14.2 14.3 14.4 14.5	0.357 0.355 0.352 0.350 0.347	0.376 0.378 0.371 0.368	0.338 0.335 0.333 0.330
11. 11.1 11.2 11.3 11.4 11.5	0.454 0.450 0.446 0.442 0.439 0.435	0.478 0.474 0.470 0.466 0.468 0.458	0.430 0.427 0.428 0.419 0.416 0.416	14 4 14.5 14.6 14.7 14.8 14.9	0.347 0.345 0.342 0.810 0.338 0.335	0.365 0.363 0.360 0.358 0.356 0.453	0 328 0 326 0 324 0 322 0 320 0 317
11.6 11.7 11.8 11.9	0.431 0.427 0.421 0.420	0.454 0.450 0.446 0.442	0 408 0.405 0.401 0.398	15. 15 1 15.2 15.3	0.333 0.331 0.329 0.327	0.351 0.848 0.346 0.344	0.325 0.313 0.311 0.310
12.1 12.1 12.2 12.3 12.4 12.5	0.417 0.413 0.410 0.406 0.403 0.400	0.488 0.435 0.431 0.428 0.424 0.421	0 394 0.891 0.388 0.384 0.382 0 379	15.4 15.5 15.6 15.7 15.8 15.9	0.325 0.322 0.320 0.318 0.316 0.314	0.342 0.339 0.337 0.835 0.333 0.831	0 308 0.306 0.304 0.302 0.300
12.6 12.7 12.8 12.9	0.397 0.394 0.391 0.388	0.418 0.414 0.411 0.408	0.378 0.376 0.370 0.368	16. 16.1 16.2 16.3	0.312 0.310 0.309 0.307	0.329 9 \$27 0.325 0.323	0.296 0 294 0.292 0.290
13. 13.1 13.2 13.3 13.4	0.385 0.382 0.379 0.376 0.373	0.405 0.402 0.899 0.396 0.393	0 364 0.361 0.358 0 355 0.353	16.4 16.5 16.6 16.7 16.8 16.9	0.305 0.303 0.301 0.299 0.298 0.296	0.321 0.319 0.317 0.315 0.313 0.341	0.288 0.286 0.285 0.283 0.281 0.280

Nombre de cent. cub. de liqueur sucrée employes.	Saccharose */. cc	Glucose ou sucra interverti */. ec.	Amidon ou fècuk */* cc.	Nombre de cent. cu de liqueur sucrée employée.	Saccharose */* oc	Glucose ou sucre interverti*/. cc.	Amidon ou fécul.
17.1 17.1 17.2 17.3 17.4 17.5 17.6 17.7 17.8 17.9	0 291 0,292 0,291 0,289 0,287	0.309 0.308 0.306 0.304 0.302	0.278 0.276 0.275 0.273 0.272	18.5 18.6 18.7 18.8 16.9	0.270 0.269 0.267 .0 266 0.264	0.284 0.283 0.281 0.280 0.278	0.255 0.254 0.252 0.251 0.249
17.5 17.6 17.7 17.8 17.9	0.286 0.284 9.282 0.241 0.279	0.801 0.299 0.297 0.296 0.294	0.270 0.269 0.267 0.266 0.264	19. 19.1 19.2 19.3	0.263 0 262 0 260 0 259	0.277 0.275 0.274 0.273	0.247 0.246 0.246 0.246
18. 18.1 18.2 18.3 18.4	0.278 0 276 0.275 0 273 0.272	0.292 0.294 0.289 0.288 0.286	0.263 0.261 0.260 0.259 0.257	19.4 19.5 19.6 19.7 19.8 19.9	0.258 0.256 0.255 0.254 0.252 0.251	0 271 0 270 0.268 0.267 9.266 0.264	0.244 0.242 0.241 0.240 0.239 5.237

Observations. — Quand la liqueur sucrée est trop pauvre, comme les eaux de vidange des diffuseurs, au lieu de prendre 10 cc. de liqueur Violette, on n'en prend que 5 cc et les chiffres de la table ci-dessus sont alors divisés par 2, ou bien on double le nombre de cc. de iqueur sucrée employée.

Si, au contraire, la liqueur sucrée est trop riche, on l'étend d'eau : vec 100 cc. par exemple, on fait 200 cc. — 500 cc. ou 1000 cc. et les résultate de la table sont multipliés par 2 ou par 5 ou par 10

a richesse de la liqueur sucrée doit être telle qu'il faille en employer environ 10 à 15 cc. pour décolorer 10 ou 5 cc. de liqueur esprique.

(69) Table d'Allih'n pour la détermination du sucre cristallisable et du sucre intercerti, en milligrammes.

Remarque sur la table. — Pour procéder à une analyse d'incristal-lisable, on fait bouillir la liqueur sucrée avec un excès de la liqueur cupro-potassique de Fehling. Le précipité de sous-oxyde de cuivre obtenu (Cu'O) est lavé rapidement à l'eau bouillante, calciné dans une capsule avec addi-tion d'acide nitrique pour le transformer en oxyde noir CuO, puis pesé. Le poids de l'oxyde multiplié par 0.7985 donne la quantité de cuivre métallique précipité par le sucre réducteur, et la table donne en milligrammes la quan-tité de sucre réducteur correspondant à des poids déterminés de cuivre. La seconde colonne de la table donne le poids en milligrammes de sucre cristallisable correspondant à des poids déterminés de cuivre métallique.

Culvre miiligram.	Incrist. milligram.	Cristall. milligram	Cufvre milligreno.	Incrist. milligrem	Cristall.	Culvre	Incrist.	Cristall.
10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 22 23 24 25 26 27 28 29 31 28 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32	6.4 6.6 7.1 7.8 8.6 9.5 10.0 11.5 12.0 12.5 13.0 14.5 15.0 16.0 16.5 17.0 18.6 18.9 19.9 19.9	5.8 6.7 7.2 7.2 8.6 9.5 10.5 11.4 12.8 13.8 14.7 15.7 16.6 17.6 18.5 19.4	40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 54 55 56 57 58 58 68 68 68 68 68 68	20.9 21.4 21.9 22.4 22.9 23.4 24.9 25.4 25.9 26.4 25.9 26.4 25.9 26.4 28.8 29.8 29.8 29.8 29.8 29.8 30.8 31.8 32.8 33.8 34.8 35.8 35.8 35.8 35.8 35.8 35.8 35.8 35				

Cristall.	Cuivre	Incriat.	Cristall.	Cuivre	Incrist,	Cristall.
milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram,
48.4 49.4 49.4 49.8 50.8 51.8 52.7 52.7 53.5 54.6 55.5 56.6 57.7 58.7 58.7 58.7 58.7 58.7 58.7 58.7	146 147 148 149 170 151 152 153 154 155 156 157 158 159 160 161 162 163 164 168 169 170 171 172 173 174 175 176 179 180 181 183 184 185 186 187 189 190 191	74.4 74.9 75.5 76.5 76.5 77.5 78.6 79.6 79.6 79.6 80.7 80.7 80.7 80.7 81.2 82.7 83.8 84.8 85.9 86.4 86.4 86.4 87.9 88.8 88.8 88.8 88.8 88.8 88.8 88.8	70.7 71.7 72.2 73.7 74.7 75.6 76.6 77.6 78.1 78.1 78.1 78.1 78.1 78.1 79.6 80.1 81.6 82.6 83.6 83.6 84.6 85.5 86.9 90.4 91.4 92.9 92.9	192 193 194 195 196 197 198 199 200 201 202 203 204 205 208 207 208 209 210 212 213 214 215 221 222 223 224 225 227 228 229 230 231 232 232 233 234 235 236 237 238 238 238 238 238 238 238 238 238 238	\$8.4 98.9 99.4 100.0 101.5 102.6 103.7 104.2 104.7 105.8 106.8	95.9 95.5 95.5 96.5 96.5 97.5 98.5 99.5 99.5 99.5 99.5 99.5 99.5 99

Culvre	Incrist.	Cristall.	Cuivre	Incrist	Cristall.	Cuivre	Incrist.	Cristall.
milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.	milligram.
258 240 241 242 243 245 246 247 248 249 251 252 253 251 252 253 253 261 263 263 264 263 263 264 277 278 278 279 271 272 273 274 275 277 278 279 279 279 279 279 279 279 279 279 279	122.8 3.4 3.9 4.0 5.0 6.1 6.1 7.8 8.9 9.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1	7.27.27.27.27.27.3.83.83.94.94.94.95.05.05.06.1.61.627.27.3.8 99.01.1.22.33.44.55.667.78.89.9.05.05.06.1.61.627.27.3.8 130.1.1.22.33.44.55.667.78.89.99.13	281 285 286 287 288 289 290 291 292 293 294 295 297 298 299 301 304 305 306 307 308 309 310 312 313 314 315 316 317 318 319 320 321 322 323 324 325 326 327 328 329 329 329 329 329 329 329 329 329 329	147.7 8.8 9.9 150.5 1.6 1.7 2.2 3.8 3.3 4.9 150.5 1.6 2.7 3.8 4.9 1.0 2.6 1.7 2.8 3.8 4.9 1.0 2.6 1.7 2.8 3.8 4.9 1.0 2.6 1.0 2.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 3.0 4.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 3.0 4.0 4.0 3.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4.0 4	140.3 0.4 1.9 1.9 1.5 1.6 1.6 1.7 1.7 1.8 1.9 1.9 1.9 1.9 1.9 1.9 1.9 1.9	330 331 332 333 334 335 336 337 339 341 342 343 344 345 347 348 349 351 353 354 356 367 368 369 371 373 374 375	173.17 4.28 3.95.06 1.73.8 4.95.6 6.27.39 4.0 6.17.3 9.40.6 1.73.9 4.06 1.73.9	4.95 66162738899.39495 5 66778899.39495 5 66778899.39495 5 6778899.39495 5 6778899.39495 5 6778899.3949000000000000000000000000000000000

.1

(70) Table de Meissl pour le dosage du sucre interverti (à l'aide de la liqueur cuivrique de Fehling) en présence du cristallisable.

Explication. — Par une série d'expériences, Meissl a montré que la réduction du cuivre par le sucre interverti est variable en présence du cristallisable, selon la proportion respective des deux sucres, et qu'il faut tenir compte de cette variation en déterminant l'interverti par les méthodes des pesées, d'après Maerker, Behrend, Morgen et Allih'n.

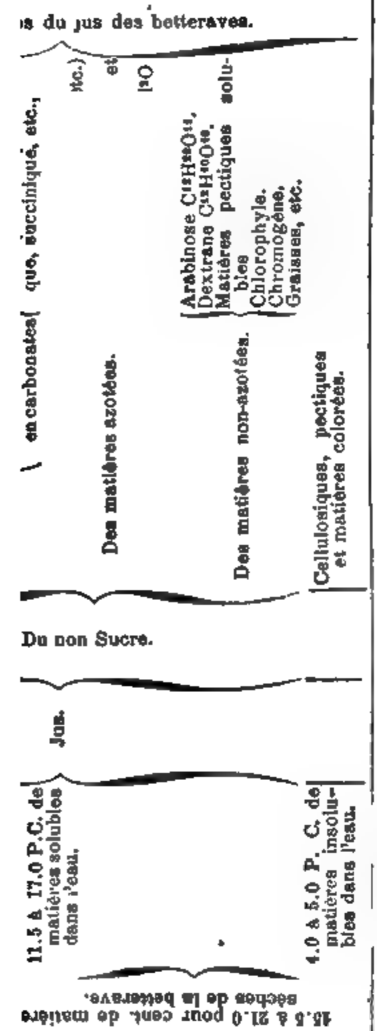
Pour éviter les erreurs, Meissl a proposé de faire le dosage de telle façon que la quantité de cuivre obtenu (par combustion dans un courant d'hydrogène) ne varie qu'entre 200 et 400 milligrammes, c'est-à-dire qu'on emploie pour 50 cc. de la liqueur cuivrique, une quantité de solution sucrée contenant 100 à 200 milligrammes de sucre interverti. Dans ce cas, dit Meissl, les résultats obtenus sont très précis. On pèse le cuivre obtenu et l'on calcule le sucre interverti par la for-

mule suivante: $S = \frac{Cu}{p} \times F$ dans laquelle Cu = la quantité de cuivre; p = poids de la matière soumise à l'analyse et F = la proportion variable entre le sucre interverti et le cuivre. La valeur de cette proportion variable F dépend, comme nous l'avons dit, de la présence du cristallisable et on le trouvera dans la table suivante.

$$1 = \frac{Cu}{p} \times F$$

			_	<u> </u>					
Proportion entre le			Sucre	interv	erti en	millig	ramme	8.	
cristalli- sable et l'interverti.	245	225	200	175	150	125	100	·15	50
C. : 1	F	F	F	F	F.	F	F	F	F
90: 10 91: 9 92: 8 93: 7 94: 6 95: 5 96: 4 97: 3 48: 2 99: 1	56.2 56.2 56.2 55.7 55.7	54.6 54.1 54.1	53.6 53.6 53.1	53.6 53.6 53.1 53.1 52.6 52.1 51.2 50.3 48.9 47.3	53.1 52.6 52.1 52.1 51.6 51.2 50.7 49.8 48.5 46.5	52.6 52.1 51.6 51.2 50.7 50.3 49.8 48.9 47.3 45.4	52.1 51.6 51.2 50.7 50.3 49.8 48.9 47.7 45.1 43.3	51.6 51.2 50.7 50.3 49.8 48.9 47.7 46.2 43.2 41.2	51.2 50.7 50.3 49.5 48.9 48.5 46.9 45.1 40.0 38.1
0: 100 interverti.	245	225	200	175	150	125	100	75	:0
Cuivre enmilligrammes	428.2	400.1	360.3	318.9	276.8	233.2	188.9	142.9	60.9

Remarque. — Pour trouver la proportion entre le cristallisable et l'interverti on admettra que $\frac{Cu}{2}$ est environ égal à l'interverti. C'est toujours assez précis.



(*) V. Revue des progrès de la chimie industrielle sur l'exposition viennoise en 1873, par Hoffman, Branswick 1875. Ill, partie 1, 2.

(72) Tableau indiquant les éléments enlevés au sol et par conséquent à lui restituer pour une récolte de 40,000 kil. de betteraves et 16,000 kil. de feuilles et collets, à l'hectare, pour une betterave contenant environ 11 010 de sucre. d'après (VIVIEN).

Nature des éléments.	Éléments en	Poids totaux représentant		
14midio des cicinentes.	Betteraves.	Feuilles et collets.	la récolte entière.	
Potasse Acide phosphorique. Soude Chaux Magnésie Chlore Acide sulfurique Silicates, silice, etc Azote Sucre Matières organiques Eau	19 20 7 20 33 60	185 k. 12 48 16 48 00 56 00 44 80 59 52 28 80 38 40 62 40 428 80 1.206 40 13.793 60	297 k. 12 82 56 62 00 75 20 52 00 93 12 38 80 89 60 472 40 4.828 80 3.020 40 47.168 00	
Totaux	49.000 k.00	16.000 k.00	56.000 k. 00	

(73) La betterave contient en moyenne % de sucre.

	Dans la racine.	Dans la feuille.	Total.	Observations.
Matières solubles Acide carbonique Acide sulfurique Acide pho phorique Chlore Chaux Magnésie Potasse Soude	0.650 0.740 0.360 0.920 0.160 0.500 0.560 1.990 0.800	1.154 1.295 0.655 0.238 0.327 1.313 0.886 1.195 2.675	1.804 2.035 1.015 1.158 0.487 1.613 1.446 3.185 8.475	variables. n fixe. peu variable. variable.
Matières minérales totales	6.680	9.738	16.418	

Sucres.	États.	Eeau de cristallisation	Perte d'eau.
Mannite Dulcite Sorbite 1. Fermentant directement en pr Glucose ou dextose ou sucre de fécule.	II. ésen ce de l a le vi	ire de la bière 	e la formule
Lévulose ou sucre de fruits	presque incrist.		
MannitoseGalactose a du sucre de lait			
Galactose b			
Sucre interverti		ı Mél ange de g	lucose et de
Sorbine	•	•	 ant pae la li
Inosine Inosite Dambose	cristaux effl. crist. aiguillés.	2 aq.	2 aq. à 100-
	III Sucres de		.C12H22O11—
Saccharose ou sucre de canne Lactose Maltose	cristaux durs.	1 aq. 1 aq.	aq. à 140° aq. à 100°
Saccharine. Mélitose Mélézitose. Tréhalose ou mycose.	crist. aiguillés. cristaux durs.		
A			amylacées.
AmidonFécule	poudre blanche.		
InulineGomme arabique		1/2 aq.	1/2 aq. à 120.

Raffinose C6H14O7 Loiseau. C18H22O14 +

divers sucres.

Solubilitéda	ns 100 parties	Point	Pouvoir	Réactions partic
Eau.	Alcool	de fusion.	rotatoire.	resections partic
(C#H#O#).	Alcoois hex	atomiques.		
_	0. s. b.		(a)j=-0-15	Légérement suore
4. te. b.	insoluble.	182 110	0°	Peu sucrée.
C ⁴ H ⁴⁷ O ⁴ — (pidement ali	(C"H"O".) (èrés par les	Jiucoses. alcalis ; ils r	éduisent la li	queur cupro-pota
81. ts. b.	2. 20 b.	80•	+ 57•6	Sucre trois fois m le sucre de can
ta.	р. в.		- 106* à 14* et-58* à 90*	
lévulose à é	equivalenta d	gauz.	_ 27*	Donne duicite ; game de sodiui Donne <i>mannite</i> game de sodius
200	թ. ա. Ե.		46-9	Ne fermente pas.
queur cupr	o-tartrique	•		
p. s. 15. ts. b. ta.	p s. insol. insol.	210 212	00	
	- (CzvHasOss) Saccharo	168.	•
300 ts. b. 20. 40 b. ta.	ine. 2 b. ins. soluble.	160-	‡ 79-8 59-8	Non direct, ferme rêduit liq. Fehlin, Saveur amère ; ne
te. B. ts.	p. s. b.	+ 140*	+ 99-5 + 102- + 94-1 + 220-	pas. No réduit pas liq.c Fermentes cible ; pas liq. curvriq
	B. 6. p.s. froid (C ³⁶ H ³⁰ O ³⁰) ~	•		•
insol.	insol.	· (0~12~0~1)		Bleuit par l'iode.
3)		+ 188•7	Davient rouge f
tr. e.	inaol.		7 200 .	l'iode.

3 HaO Tollens; powerir rotatoirs + 1174.

Classification des sucres.

GROUPE I.

mites, C**H**O** — C*H**O* ou C**H**O** — C*H**O*. Ces aucres iferment un excès d'hydrogène sur l'oxygène par rapport aux apostions de l'esu.

annite C*H**O*. — Sucre de manne, alcool hexatomique. Se ve dans la racine du grenadier, dans l'écorce de certains frênes, les feuilles de l'olivier, dans le céleri rave, dans la racine de ndent. Prend naissance dans les fermentations visqueuses, par ogénation. — Saveur légérement sucrée. Cristallise en prismes aboidant droits. Soluble dans l'eau, peu soluble dans l'alcool; action sur la lumière polarisée ni sur la liqueur cuivrique. Fertescible avec production d'alcool et dégagement d'hydrogène et de carbonique suivant l'équation C°H**O* = 2 (C*H*O) CO* + 2 H.

ticite. — Isomère de la mannite. Se rencontre dans le mélampyre bois et le fusair. Cristallise en prismes rhomboïdaux obliques. ère saveur sucrée. Sans pouvoir rotatoire. Soluble dans l'eau, soluble dans l'alcool.

adulcits C*H**O* + H*O. — Est extraite de la quercitrine. Crisie, est soluble dans l'eau, saveur aucrée, réduit la liqueur de ing comme le glucose. Pouvoir rotatoire aD : 8*, 1 à 9*4.

rbite. - Voir le tableau précédent.

nite C*11'*O*. — Se rencontre dans le pinus lambertiana. Crisie en mamelons hémisphériques. Densité, 1,52; saveur sucrée, soluble dans l'esu, peu soluble dans l'alcool, dextrogyre. Pourotatoire aj = 58.6. Infermentescible. Ne réduit pas la liqueur de ing.

tereste C^eH'*O*. — Existe dans les glands de chêne. Cristallise jemes rhomboldaux ob'iques. Saveur faiblement aucrée. Soluble j'eau, presque insoluble dans l'alcool. Dextrogyre αD = 24°. 27. mentescible, ne réduit pas la liqueur de Feblung.

GROUPS II.

20808, C'#H#*O'# — C'H#*O'. — Sucres ayant six atomes de car 10, l'hydrogène et l'oxygène dans les proportions de l'eau et 10 and tous à la formule ci-dessus.

atross ou glucose ordinaire, sucre de raisin, sucre de fécule. s rencontre dans le jue de raisin et dans un grand nombre de plantes où il est accompagné ordinairement de lévulose et de saccharose S'obtient industriellement par le traitement de l'amidon avec l'acide sulfurique étendu. Cristallise avec une molécule d'eau qu'il perd à 100°. Très soluble dans l'eau et l'alcool, insoluble dans l'éther sulfurique. Goût sucré = 1/3 de celui du sucre de canne. Dextrogyre aD = 53°. Fermentescible. Réduit la liqueur de Fehling.

Lévulose, sucre de fruits. — Se trouve dans un grand nombre de fruits toujours accompagné de dextrose. Cristallise difficilement. Lévogyre αj = - 106°, αD = 92° à 93°. Fermentescible. Réduit la liqueur cuivrique. Facilement soluble dans l'eau et l'alcool étendu. Insoluble dans l'alcool absolu et l'éther. Saveur sucrée plus prononcée que celle du dextrose.

Sucre interverti ou incristallisable. — Il est formé par le dextrose et le lévulose en parties égales. Se rencontre dans le miel et différents fruits. Est produit par l'action des acides étendus et de la levure sur le saccharose. Lévogyre $\alpha D = 26^{\circ}$, $6 \ a + 14^{\circ}$ C. Le pouvoir rotatoire diminue avec la température et devient 0° à $+ 85^{\circ}$ C.

Une solution de saccharose déviant de 100° à droite, dévie, après inversion, de 44° à gauche, suivant Clerget, et de 42°4 suivant les chimistes modernes. Très soluble dans l'eau et l'alcool.

Galactose ou glucose lactique. — Ressemble au dextrose; s'obtient par l'action des acides sur la lactose. Cristallise facilement. Très soluble dans l'eau, peu soluble dans l'alcool. Dextrogyre. Son pouvoir rotatoire est variable avec les concentrations et les températures.

Eucaline C⁶H²²O⁶ + H²O. - S'obtient par fermentation du mélitose. Ne cristallise pas. Saveur faiblement sucrée. Dextrogyre aj = 65°. Infermentescible, mais réduit la liqueur cuivrique.

Sorbose. — Se rencontre dans les baies mûres de sorbier. Saveur faiblement sucrée, cristallise en prismes orthorhombiques. Très soluble dans l'eau, peu soluble dans l'alcool. Lévogyre, $\alpha j = 46^{\circ}9^{\circ}$ Non fermentescible. Réduit la liqueur cuivrique.

Inosite C⁶H¹²O⁶ + H²O. — Se trouve dans la chair, le poumon, le rein, le foie, la rate, le pancréas, le cerveau des mammifères, dans certaines urines et dans la feuille de noyer, dans l'eau et l'alcool étendu; insoluble dans l'éther et l'alcool absolu. Cristallise en prismes rhomboïdaux. Saveur sucrée. Infermentescible, pas de pouvoir rotatoire, ne réduit pas la liqueur cuivrique.

Dambose ou sucre de caoutchouc. — Extrait de la dambonite par Aimé Girard. Il est identique avec l'inosite.

GROUPE III.

Saccharoses C¹²H¹⁴O¹⁴ — C¹²H²²O¹⁴ ou C¹²H¹⁴O¹⁴ + HO — C¹²H²²O¹⁴ + H²O. Sucre ayant au moins douze atomes de carbone, l'oxygène et l'hydrogène étant en proportions de l'eau.

Saccharose ou sucre de canne, ou sucre cristallisable, ou simplement sucre, se trouve dans un grand nombre de plantes, notamment dans la canne à sucre, la betterave, le sorgho, l'érable, le palmier, la carotte, le melon, etc. Cristallise en cristaux clinorhombiques. Densité = 1.5893. Une partie d'eau dissout deux parties de sucre à la température ordinaire. Peu soluble dans l'alcool. Insoluble dans l'alcool absolu et l'éther. Dextrogyre, aD = 66.5. Les acides étendus le transforment en sucre inverti, ou mélange de dextrose et de lévulose. Fermente après avoir été inverti. Forme des sucrates avec les bases : chaux, baryte, strontiane, etc.

Synanthrose ou Lévuline C'EHEEO'', découvert par Popp dans les tubercules des synanthérées où il existe simultanément avec l'inuline et la glucose. Est sans action sur la lumière polarisée; n'agit qu'après une longue ébullition sur la liqueur de Fehling; n'est pas directement fermentescible, mais les acides le rendent fermentescible et le dédoublent en glucose et lévulose. La synanthrose invertie a pour pouvoir rotatoire $\alpha = -54,09$ qui est double de celui du sucre inverti.

Lactose ou sucre de lait C¹ºHº²O¹¹ + H²O existe dans le lait des mammifères. Cristallise en prismes rhomboïdaux droits. Saveur faiblement sucrée. Dextrogyre, αD = 52°, 53. Les acides étendus le transforment en galactose et en dextrose. Se dissout dans cinq à six fois son poids d'eau froide, dans deux à trois fois son poids d'eau bouillante. Insoluble dans l'alcool et l'éther, soluble dans l'acide acétique. Fermentescible. Réduit la liqueur cupro-potassique.

Maltose ou sucre de bière C¹²H²²O¹⁴ + H²O, se forme dans l'orge et les grains, par transformation de l'amidon, sous l'influence de la diastase. Cristallise en aiguilles très fines. Très soluble dans l'eau et l'alcool étendu. Dextrogyre. Réduit la liqueur de cuivre, mais moins que le dextrose. Fermentescible.

Mélézitose C¹²H²²O¹⁴ + H²O, extrait par Berthelot de la manne de Briançon, cristallise en petits prismes clinorhombiques. Saveur faiblement sucrée. Soluble dans l'eau, peu soluble dans l'alcool. Dextrogyre, $\alpha D = 88^{\circ}$, 85. Peu fermentescible. Ne réduit pas la liqueur cupropotassique. Les acides le transforment en dextrose.

Tréhalose ou mycose C¹²H²³O¹⁴ + H²O, se rencontre dans le seigle ergoté, dans la manne tréhala de Syrie. Cristallise en octaèdres

rectangulaires. Saveur très sucrée. Soluble dans l'eau et l'alcool bouillant. Presque insoluble dans l'alcool froid. Dextrogyre, $\alpha D = 197$ ° 28. Ne réduit pas la liqueur cuivrique.

Parasaccharose. C42H22O44, se forme en abondance à l'air chaud dans une solution sucrée additionnée de phosphate d'ammoniaque ou de soude. Ce sucre est plus fortement dextrogyre ($\alpha = 107$) que le saccharose.

Cyclamose C⁴²H²²O⁴⁴, extrait du cyclamen européum. Lévogyre, $\alpha D = -11^{\circ} 40$. Après traitement par les acides, sa rotation est augmentée dans le même sens, $\alpha D = -66^{\circ} 54$.

GROUPE IV.

Raffinose C¹⁰H³²O¹⁶ pour le raffinose anhydre et C¹²H³²O¹⁶ + 5 H³O pour le raffinose hydraté. Extrait par Loiseau des mélasses de raffinerie, et par Ritthausen, des tourteaux de graines de cotonnier. Se rencontre également dans les arrières sous-produits de l'extraction du sucre des mélasses par l'osmose ou les sucrates. Cristallise en aiguilles allongées. Très soluble dans l'eau et l'alcool méthylique peu soluble dans l'alcool éthylique absolu et froid, insoluble dans l'héter. Dextrogyre, αD = 105°. Ne réduit pas la liqueur de cuivre. Par l'inversion, le pouvoir rotatoire de la raffinose devient αD = 53° et il diminue avec l'augmentation de la température; interverti, le raffinose réduit la liqueur cupropotassique: 1 cc. de liqueur Fehling est réduit par 0 gr. 0077 raffinose inverti. Très fermentescible avec a levure de fermentation basse, tandis qu'avec la levure de fermentation haute 1/3 de la raffinose seulement fermente.

Mélitose, extrait par Berthelot de la manne d'Australie. Cristallise en aiguilles très fines; est un composé de raffinose et d'eucalyne.

Arabinose $C^8H^{10}O^8$, extrait par Scheibler de l'acide métapectique et de la gomme arabique. Cristallise en beaux prismes solubles dans l'eau et insoluble dans l'alcool. Dextrogyre, $\alpha D = 105^{\circ}$. Possède toutes les propriétés du dextrose, mais ne fermente pas.

Dextran C⁶H¹⁰O⁵, extrait par Scheibler de la gomme ou frai de grenouille de la betterave. Ne cristallise pas; insoluble dans l'alcool, ne réduit pas la liqueur cuivrique; Dextrogyre aD = 200° d'après Scheibler et 223° d'après Bunge. Est transformé en dextrose par les acides.

Saccharine C⁶H¹O⁸. — A été obtenu par Péligot en traitant les glucoses par la chaux, filtrant et décomposant le sel de chaux par l'acide oxalique. Cristallise en prismes rhomboldaux, soluble dans l'eau, inattaquable par les acides, sans action sur la liqueur cuivrique. La solution aqueuse possède un goût amer et salé. Dextrogyre aD = 93° 5. N'est pas fermentescible.

Saccharine de Fahlberg, est une matière azotée et soufrée, dérivée de la benzine, qui a une saveur très sucrée, mais n'a aucune autre propriété des sucres. Sa formule est

 $C^{0}H <_{SO}^{CO} > AzH + H^{0}O...C^{0}H^{0}AzS^{0}O^{0}$

C'est un sulfinite benzolque ou amide benzosulfonique.

GROUPE V.

Matières amylacées C⁶H¹⁰O⁸... C¹²H¹⁰O¹⁰. Sucre ayant 6 atomes de carbone, l'hydrogène et l'oxygène existant dans les proportions de l'eau et répondant à la formule ci-dessus ou à un multiple.

Am do 1, fécule C'H¹⁰O⁵ se trouve à l'intérieur des cellules dans les organes les plus divers des végétaux. Cette matière est trèt abendante dans les graines de céréales (blé, orge, mais, riz), des légumi neuses (haricots, pois, fèves, lentilles), dans les jubercules de la pomme de terre, des patates, de l'arrow-root, dans les glands, les chataignes, les marrons, etc. On désigne plus apécialement acus le nom d'amidon la matière amylacée extraite des céréales, et sous celui de fécule, celle qu'on extrait des pommes de terre. Insoluble à froid dans l'eau, il devient soluble à une température élevée et se transforme en dextrine (160°). Traité par l'eau bouillante il donne l'empois. Il est dextrogyre; à l'état d'empois, son pouvoir rotatoire = 219.5.

L'iode colore l'amidon en bleu à froid, en formant de l'iodure d'amidon C⁶⁰H⁵⁰O⁵⁰Io.

Sous l'action des acides l'amidon se transforme en dextrine d'abord, puis en maltose et finalement en dextrose.

Dextrine CoH10Os. Résulte de la transformation de l'amidon, ou de sa saccharification partielle par les acides.

On l'obtient en chauffant l'amidon à 210° ou bien en faisant arriver de la vapeur d'eau dans de l'eau acidulée par de l'acide sulfurique et tenant de l'amidon en suspension. On arrête l'opération quand la liqueur refroidie ne se colore plus en bleu par l'iode Elle est solide, blanc-jaunâtre, soluble dans l'eau. Elle dévie fortement à droite le plan de la lumière polarisée ($\alpha = +135^{\circ}7$. Elle donne avec l'iode une faible coloration rouge fauve. Soluble dans l'alcool taible, insoluble dans l'alcool concentré. Les acides la transforment en glucose ou dextrose. Elle n'est pas directement fermentescible, et réduit faiblement la liqueur de Fehling.

Inuline C⁶A⁴⁰O⁵. On l'extrait des topinambours, des tubercules de dahlia, des bulbes de colchique et des racines de l'aunés (Inula hejenium). Elle est analogue à la fécule de pommes de terre, mais nese colore pas en bleu par l'iode. Soluble dans l'eau bouillante.

Lévogyre ($\alpha = -36,56$). Les acides la transforment en lévulose. Ne fermente pas directement; ne réduit pas la liqueur cuivrique.

Lichénine C⁶H¹⁰O⁵ se rencontre dans plusieurs espèces de mousses, notamment dans celles d'Islande et dans certains lichens utilisés en Suède pour produire l'alcool. Insoluble dans l'eau froide, se gonfle dans l'eau tiède, se dissout dans l'eau bouillante. N'est pas directement fermentescible, mais le devient par l'action des acides.

Cellulose C³H⁴⁰O⁵ matière qui constitue les parois des jeunes cellules et les fibres des végétaux. Complètement insoluble dans l'eau. Se dissout dans le réactif de Sweitzer. L'acide sulfurique la transforme lentement en dextrine puis en glucose.

(76) Matières organiques qui se trouvent dans la betterave, la canne à sucre ou dans les produits de la fabrication du sucre avec leurs formules atomiques (Wiechmann-Su-Gar analysis).

ACIDES ORGANIQUES

Acide acétique CºH4Oº. Acide mélanique C42H40O4 (?). aconitique C6H6O6. métapectique C8H40O7. apoglucique C48H40O. oxalique C2H2O4. aspartique C4H7AzO4. oxycitrique C*H*O*. parapectique C²⁴H³⁰O²⁴. pectique C⁴⁶H⁴⁸O⁴⁸. butyrique C⁸H⁸O⁸. citrique C⁸H⁸O⁷. propionique C³H⁶O⁹. Buccinique C⁴H⁶O⁴. formique CH2O2. glucique C42H48O9. glutamique C⁵H⁹AzO⁴. lactique C³H⁶O³. malique C⁴H⁶O⁸. tartrique C4H6O6. tricarballylique C6H6O6. ulmique C24H48O9. maionique C3H4O4.

MATIÈRES AZOTÉRS

Albumine C48H78Az44 (?). Ammoniaque AzH8. Asparagine C4H8Az2O8. Bétaine C4H44AzO8. Glutamine C5H40Az2O8.

Légumine C42H66Az48 (§). Leucine C6H48AzO2. Triméthylamine C5H6Az. Tyrosine C6H44AzO3.

MATIÈRES NON-AZOTÉES

Arabinose C⁶H⁴²O⁶. Cellulose (C⁶H⁴⁰O⁵) n. Cholestérine C²⁶H⁴⁴O. Coniférine C⁴⁶H⁹²O⁶. Dextrane C⁶H⁴⁰O⁸. Mannite C⁶H⁴⁴O⁸. Parapectine C³²H⁴⁶O³⁴.

Pectine C²²H⁴⁸O³². Pectose (C²H⁸O²) n. Vanilline C⁸H⁸O³. Matières colorantes. Huiles essentielles. Gommes.

Différents Sucrates.

ure de potaesium C** H** KO**. sodium C** H** Na O**.

d'amm niaque C** H** O** + 3 Az H*.
ucrate de soude C** H** O** + Na Cl.

- 2 (C11 Het O11 + 3 (Na Cl). de potasse C12 R22 O11 + K Cl.

de baryte C'* H** O'* + Ba O.

8 de strontiane C^{19} Hes $C^{44} + 2$ Sr C^{45} Hes C^{45} Sr C^{45} Hes C^{44} Sr C^{45} He C^{45} O.

de chaux monobasique C** H** O** Ca O + 2 H* O.

- bibasique C⁴³ H²⁵ O⁴⁴, 2 Ca O + 2 H⁵ O.
- tribaeique C¹² H²² O²¹, 3 Ca O + 3 H² O.
- de plomb tribasique C14 H14 Pb2 O14.
 - bibasique C⁴⁸ H ⁴⁸ Pb⁸ O⁴⁴.

are le Sucrate monocalcique en dissolvant 30 gr. de sucre r. d'eau et en ajoutant 4 gr. 09 de chaux pure en poudre agitant continuellement. La solution flitrée est additionnée au bout de quelques semaines le sucrate se dépose. Celui-ca cool desséché est complétement soluble dans l'eau.

rate tricalcique s'obtient en chauffant la solution de probasique et en lavant à l'eau chaude; il est très peu ne l'eau.

are le Sucrate de plomb en chauffant à l'ébultition 500 gr. solution de sucrate monocalcique (50 gr. sucre, 480 gr. Ca O). On y ajoute une solution chaude de 55 gr. 50 le plomb dans 80 gr. d'eau. Le précipité cristallin, grenu, u est dessèché aur l'acide sulfurique. Ce sucrate est inso-l'acide acétique et dans l'acide nitrique. Il absorbe l'acide a de l'air et contient 56,60 Pb O pour 100.

(78-79) Facteurs pour le calcul des analyses.

Trouvé.		Che	Factèurs.	
Formule en é quivalents.	Formule atomique.	Formule en équivalents.	Formule	
		A	A a	0.7526
AgCi	AgCl	Ag	Ag	0.1320
AgCl	AgCl	Cl	Çl Az	0.2414
AzH-ClPtCl ²	(AzH4)°PtCle	Az	Az	0.0021
Pt P	Pt D. C	Az Ba	Ba	0.8954
BaO	BaO	-	BaO	0.6567
BaO.SO ³	BaSO4	BaO	SO ³	0.3433
BaO.CO ³	BaCO*	S03	BaO	0.3433
CaO.CO ²	CaCO ^a	BaO	CaO	0.4118
CaO.SO ³	CaSO ⁴	CaO	CaO	0.5600
CaO.CO ²	CaCO ³	CaO	CO2	0.3000
CaO.CO ²	CaCO ^a	CO3	CaCO ^a	1.7857
CaO	CaO	CaO.CO*	CaCO*	2.2727
CO ²	CO ₂	CaO.CO ²	1	0.7985
CuO	CuO	Cu	Cu	0.900
C15H15O15	CoH45O0	C15H10O10	CeH40Os	0.950
C15H15O15	CeH12Oe	CasHarOta	C48H48O44	
C48H44O44	C12H22O44	C45H45O45	CeH ₄₈ Oe CeH ₄₈ Oe	1.0526 1.1111
C43H40O40	CeH40Os	C12 H12 O13]	0.829
KO	K*O	K KOA-ON	K KA-08	
KO	KºO	KOAzO*	KAz0*	2.1489
KO	K•O	KOCO*	KÇO*	2.4255
KO	K°O	KOSO*	KSO4	1.8511

 Che	Facteurs.	
Formu'e en ėquivalenta.	Formule atomique.	
K KO H KO KCL KCL KCL KO KO KO KO KO KO KO O KO	K K*O K*O KCI KCI KCI K*O K*O K*O K*O K*O K*O KAzO* **CO* M*SO* P*O* MgO Na Na*O Na*O	0.5235 0.6309 0.3973 0.4786 2.0987 1.9102 0.304 0.1928 0.5402 0.4650 0.6812 7.2149 8.0455 2.175 0.6896 0.3604 0.3604 0.3982 0.5299 1.6179
NaO.CO *	NaAzO ¹ Na²CO ²	6.0714 2 4091

(80) Barême des cendres donnant les cendres °/, en poids ou en solume pour une incinération de 2, 3, 5 et 10 gr. ou co (déduction de 1/10 pour l'acide sulfurique).

	· -								
8	2			10					
● €	_			••					
[문문]									
[27]									
Cendres in Biggr.		Cendr	'es º/•.						
				I	1 1	1			
ا,	0.046	a 000		A 400	11	1 0/2	1 000	A MAS	
1 2 3	0.045 0.090	0.030	0.018 0.056	0.009	41 42	1.845	1.230	0.738	0.369
- 1	0 135	0.060	0.054	0.01× 0.027	43	1.890 1.935	1.250 1.290	0.756	0.378 0.387
- 4	0.180	0.120	0.072	0.036	44	1 980	4.320	0.774 0.792	0.396
5	0.225	0.150	0.090	0.045	45	2,025	1.350	0.810	0.405
6	0.270	0.180	0.108	0.054	46	2.070	1.380	0.828	0.414
?	0.315	0.210	0.126	0.063	47	2.115	1.410	0.846	0.423
5 6 7 8 9	0.360	0.210	0.144 0.162	0.072 0.081	481	2.115 2.160 2.205	1.440	0.864	0.432
37	0.405	0.270	0.36%	0.000	49	2.205	1.470	0.882	0.441
- #1	0.450 0.485	0.300 0.330	0.180 0.198	0.090 0.099	50 51	2,250 2,295	1.500 1.530	0. 900 0. 918	0.450 0.459
11 11 12	0.540	0.360	0.216	0.108	52	2.340	4.580	0.936	0.468
18	0.585	0.390	0.234	0.117	53	2.340 2.385	1,560 1,590	0.951	0.477
18 14	0 680	0.420	0.252	0.126	54	2.430	1.620	0.972	0.486
45	0.675	0.450	0.270	0.135	55	2.475	1.650	0.990	0,495
16	0.720	0.480	0.288	0.144	5€	2.520	1.680	1.008	0.504
15 16 17 18	0.765 0.840	0,510 0,540	0.308 0.321	0.153 0.162	57 58	2 565 2 610	1.680 1.710 1.740 1.750	1,02,	0.513 0.522
49	0 855	0.570	0.342	0.171	59	2,655	1.750	1.062	0.531
19 20 21	0.900	0.600	0.360	0.160	61.	2.700	1.800	1.080	0.540
21	0.945	0.630	0.378	0.189	61	2.745	1.830	1.098	0.549
22	0.990	0 660	0.316	0.198	65	2 790	1.860	1.110	0.558
23 24	1.035	0.690	0.414	0.207 0.216	65	2 835 2,810	1.890 1.520	1.134	0.567
25	1.080 1,125	0.720 0.750	0.432 0.450	0.225	6:	2.8\0 2.925	1.520 1.950	1.152 1.150	0.576 0.545
26	1.170	0.750	0.468	0.234	61	2.970	1.980	1.188	0.594
971	1.215	0.810	0.486	0,243	6-1	3.015	2.010	1,206	0.003
28 29 80	1.260	0.840	0.594	0.252	68	3.060	2,040	1.224	0.612
29	1.305	0.870	0.522	0.261	61	3.105	2.070	1.242	0.621
80	1.350	0.900	0.540	0.270	76	3.150	2 100	1.260	0.630
81 32	1.395 1.440	0.930 0.960	0.558 0.576	0.279 0.288	72	3.195 3.240	2,130	1.278 1 296	0.639 0.648
93	1.485	0.990	0.591	0.297	73	3.285	2.160 2.190	1.314	0.657
83 34	1.530	1,020	0.612	0.306	74	3.330	2.220	1.332	0,666
35	1.575	1.053	0.630	0 815	7:	3.375	2.250	1.350	0,675
35 36 37	1.620	1.080	0 618	0.824	76	3,420	2,250	1,368	0.684
37	1.665	1.110	0.666	0.833	77	3.465	2.810	1.386	0.693
38	1.710	1.140	0.684	0.342	75	3.510	2.340	1.404	307.0
38 39 40	1.755 1.800	1.170	0.702	0.371 0.360	791 80	3.555 3.600	2.370 2.400	1.422	0.711
40	1.000	1.100	J	4.500	"	2,000	2.300	*****	V. 140
	,	-		-	1'	•	•	-	-

Condres on millier.					
81 82 83 84 85 86 87 88 89 90 91 92 93	3.645 3.690 3.785 3.780 3.825 3.870 3.915 3.960 4.005 4.095 4.140	2.480 2.460 2.490 2.520 2.550 2.580 2.610 2.640 2.670 2.700 2.780	1.458 1.476 1.494 1.512 1.580 1.548 1.586 1.584 1.602 1.620 1.638 4.656	0.729 0.738 0.747 0.756 0.765 0.765 0.774 0.783 0.792 0.801 0.810 0.819 0.828	96 97 98 99 100 200 300 400 500 600 700
94	4.185 4.280 4.275	2.790 2.620 2.850	1.674 1.692 1.710	0.887 0.846 0.856	900 1000

(81) Table des oirconférences, cercles, carrés, cubes, racines carrées, racines cubiques, de 1 à 100.

A.	Circonfé- rence de diamet. n.	Surface du cercle de dlam. n.	Carrie I	Cube.	Racine carrée.	Racine cubique.
	mamer. n.	TA ²	n.	75-75	Va.	V n.

n	de diamet. n.	de diam. n	Carré n².	Cube	ca ré•. √n.	cumque 3 √ n.
36 37 38 39 40	113, 10 116, 24 119, 38 122, 52 125, 65					
41 42 48 44 45 46 47 48 49 50	128,80 131,95 135,09 138,23 141,37 144,51 147,65 150,80 153,94 157,08					
51 52 58 64 55 56 57 58 59	160, 22 163, 36 186, 50 169, 65 172, 79 175, 83 179, 07 182, 21 185, 35 188, 50					
61 62 63 64 67 68 69 70						
71 72 73 74 76	233, 05 226, 19 229, 34 232, 46 235, 62					

۸.	Circonfé- rence de diamèt. n wn.	Surface du cercle de diam.n	Carré	Cube n³.	Racine carrèe, \sqrt{n} .	Racine cubique $\frac{3}{\sqrt{n}}$
76 77 78 79 8 0	238, 76 241, 90 245, 04 248, 19 251, 33	4536, 46 4656, 62 4778, 36 4901, 67 5026, 55	5776 5929 6084 6241 6400	438976 456533 474552 493039 512000	8,717 8,774 8,831 8,888 8,944	4,23 5 4,25 4 4,272 4,290 4,308
81 82 83 84 85 86 87 88 89	254, 47 257, 61 260, 75 263, 89 267, 03 270, 18 273, 32 276, 46 279, 60 282, 74	5153,00 5281,02 5410,61 5541,77 5674,50 5808,80 5944,68 6082,12 6221,14 6361,72	6561 6724 6889 7056 7225 7396 7569 7744 7921 8100	531441 551363 571787 592704 614125 636056 656503 681472 704969 729000	9,060 9,055 9,110 9,165 9,219 9,273 9,327 9,386 9,433 9,486	4,326 4,344 4,362 4,379 4,396 4,414 4,431 4,447 4,464 4,481
91 92 93 94 95 96 97 98 99	235, 88 289, 03 292, 17 295, 31 298, 45 301, 59 304, 73 307, 88 311, 02 314, 16	6503, 88 6747, 61 6792, 91 6939, 78 7088, 22 7238, 23 7389, 81 7542, 96 7697, 69 7853, 98	8281 8464 8649 8836 9025 9216 9409 9604 9801 10000	753571 778688 804357 830584 857375 884736 912673 941192 970229 1000000	9,539 9,591 9,643 9,695 9,746 9,797 9,848 0,899 9,949 10,000	4,497 4,514 4,530 4,546 4,562 4,578 4,594 4,610 4,626 4,643



MILLIMÈTRES

734	736	738	740	742	744
1.15613	1.15932	1.16251	1.16570	1.16889	1.17207
1.15107	1.15424	1.15742	1.46060	1.16378	1.16996
					1.16177
					1.15663
					1.15145
					1.14620
					1.14095 1.13562
					1.13025
					1.12484
		1.11018			1.11943
1.09857	1.10165	1.40472	1.10779		1.11393
1.09308	1.09614	1.0924	1.10225	1.10533	1.10839
					1.10276
					1.09708
1.07619	1.07922	1.08225	1.08528	1.08831	1.09134
760	762	764	766	768	770
4 10700	1 00000	1 00000	1 00015	4 01000	1 01077
					1.21355
					1.208 2 9 1.2029 4
					1.20294
					1.19234
					1.18694
		1.17219	1.17531	1.17844	1.18156
1.16052	1.46363	1.16674	1.16985	1.17297	1.17608
		1.16126	1.16436	1.16746	1.17056
					1.16504
					1.15948
					1.15385 1.14818
					1.14010
4.12139	1.12443	1.12747	1.13051	1.12355	1.13659
	1.15613 1.15407 1.14593 1.14085 1.13572 1.13053 1.12533 1.12006 1.11475 1.10938 1.10403 1.09857 1.09308 1.08751 1.08189 1.07619 760 1.19239 1.18710 1.18189 1.17661 1.17127 1.16595	1.15613 1.15932 1.15407 1.15424 1.14593 1.14540 1.14085 1.14401 1.13572 1.13886 1.12533 1.12845 1.12006 1.12317 1.11475 1.11785 1.10938 1.11248 1.10403 1.10710 1.09857 1.10165 1.09308 1.09614 1.08751 1.09056 1.68189 1.08495 1.07619 1.07922 760 762 760 762 7.19760 1.20079 1.19239 1.19557 1.18710 1.19027 1.18189 1.08495 1.07922 1.16595 1.16906 1.16595 1.16906 1.16052 1.16363 1.15506 1.15816 1.1408 1.14716 1.13850 1.14157 1.13288 1.13594	1.15613 1.15932 4.16251 4.15407 1.15424 1.15742 4.14593 1.1440 1.45227 1.14085 1.14401 1.14716 1.13572 1.13886 4.14201 1.13053 1.13866 1.13680 1.42533 1.12845 1.43158 1.42006 1.12347 1.12629 1.41475 1.11785 4.12095 1.10938 1.11248 1.11557 4.10403 4.10710 1.11018 1.09857 1.10165 1.40472 1.09308 1.09614 1.0924 1.08754 1.09056 1.09364 1.07619 1.07922 1.08225 764 762 764 763 764 1.19760 1.20079 1.20398 1.08189 1.08495 1.08796 1.07922 1.08225 1.18189 1.18505 1.18820 1.17127 1.17440 1.17754 <	1.15613 1.15932 4.16251 1.16570 4.15107 1.15424 1.15742 1.46060 4.14593 1.14540 1.45227 1.15543 1.14085 1.14401 1.14716 4.15032 1.13572 1.13886 4.14201 1.14515 1.3053 1.13366 1.13680 1.13993 1.42533 1.12845 1.43158 1.13470 1.42006 1.12317 1.12629 1.12940 1.41475 1.11785 4.12095 1.12405 1.10938 1.11248 1.1557 1.11866 4.10403 4.10710 1.11018 1.11327 1.09857 1.10165 1.40472 1.10779 1.09308 1.09614 1.06924 4.10225 1.08754 1.09056 1.09361 1.09666 1.07619 1.07922 1.08295 1.08528 760 762 764 766 4.19760 1.20079 1.20398 1.20717 1.19239	1.15613

(83) Dimensions du Commerce pour divers objets. Tableau des fers carrés depuis 1 millimètre jusqu'à 11 centimètres de grosseur avec leur poids pour 1 mètre de longueur.

Dimensions	Poids.	Dimensions	Poids.	Dimensions	Poids.
mill.	kil. gr.	mill.	kil. gr.	mill.	kil. gr.
1 22 34 56 78 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 27 28 29 31 32 33 34 35 36 37	0 008 0 031 0 070 0 125 0 195 0 280 0 382 0 498 0 631 0 779 0 942 1 121 1 316 1 526 1 752 1 994 2 551 2 523 2 811 8 769 4 486 4 868 5 677 6 106 6 550 7 099 7 484 7 975 8 481 9 093 10 662	38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 55 55 56 66 66 67 68 67 72 73 74	11 246 11 806 12 451 13 092 13 738 14 400 45 078 15 771 16 479 17 204 17 944 18 699 19 470 20 257 21 059 21 876 22 710 23 559 24 423 25 303 26 199 27 110 28 036 28 979 29 937 30 911 31 900 32 884 33 925 34 900 35 012 37 079 38 161 39 259 40 373 41 502 42 647	75 76 77 78 79 80 81 82 83 84 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 97 98 99 100 101 105 107 108 109 110	43 806 44 983 46 176 47 382 48 665 49 843 51 097 52 367 53 632 54 952 56 208 57 600 58 947 60 310 61 689 63 088 64 486 65 918 67 358 67 358 67 358 67 358 68 815 70 287 71 774 73 262 74 776 76 330 77 880 77 880 79 445 81 026 82 623 84 236 85 863 87 506 89 92 529 94 235

Pour trouver le poids des fers méplats pour un mêtre de longueur, il faut multiplier la largeur par l'épaisseur, et le total par 7 grammes 788 milligrammes; le produit est le chiffre cherché.

(84) Tableau des fers ronds depuis 1 millimètre jusqu'à 10 centimètres de diamètre avec leur poids pour 1 mètre de longueur.

Diamètre.	Poids.	Diamètre.	Poids.	Diamètre.	Poids.
mill.	kil. gr.	mill.	kil. gr.	mill.	kil. gr.
23456789011234456789012334 111234456789012334 22222222233334	0 024 0 055 0 098 0 158 0 220 0 392 0 496 0 612 0 740 0 881 1 199 1 377 1 506 1 768 1 983 2 209 2 448 2 698 2 962 3 525 3 525 3 824 4 136 4 797 5 146 5 507 5 880 6 664 7 074	35 36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 55 55 56 61 62 63 64 66 67	7 496 7 930 8 377 8 836 9 307 9 791 10 280 10 794 11 846 12 391 13 048 14 692 15 946 15 946 17 813 18 510 19 881 19 881 19 881 20 22 769 21 286 22 23 524 25 654 27 468	68 69 70 71 72 73 75 76 77 78 98 88 88 88 89 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100	28 294 29 133 29 983 30 840 31 721 32 548 33 508 34 119 35 343 36 280 37 228 38 189 39 162 40 147 41 144 42 154 43 176 44 210 45 256 46 315 47 380 48 469 49 563 50 671 51 791 52 923 54 067 55 224 56 393 57 574 58 644 59 972 61 190

Pour trouver le poids des fers ronds, il faul carrer le diamètre et en multiplier le produit en millimètres par 6 grammes 219 milligrammes 140 millièmes poids du fer rond de 1 millimètre de diamètre sur 1 mètre de longueur.

(85) Table du poids d'un mètre carré de seuille de tôle, en ser, laminé, cuivre rouge, plomb, zinc, étain et argent, suivant les épaisseurs.

Epaisseur des feuilles	Tôle.	Cuivre rouge.	Plomb.	Zinc.	Étain.	Argent.
mili.	ldl.	kil.	kil.	kil.	kii.	MAG
1/4 1/2	1.497 3.894 7.788	2.197 4.894 8 788	2.888 5.676 11 359	1.715 3,430 6 961	1,825 3,650 7,300	2,658 6,305 10,610

(86) Cuivre rouge en planches.

Dimensions.		1	PAISSEUR	S	
Differentials,	1/2 m/m	1 m/m	2 m/m	3 m/m	4 m/m.
1 40 × 1 45 2 3 × 1 30 2 80 × 1 30 3 30 × 1 20 4 3 × 1 20	7k 20 	14k 40 24 = 26 = 36 = 44 = 3	28k 80 48 > 56 > 82 >	43k 20 72 > 84 > 108 >	57k 60 96 m 112 m 144 m 176 m

Ces poids, dans la pratique, sont sujets à une certaine tolérance.

(87) Tubes en fer soudés par rapprochement pour conduites d'eau et de gaz.

Diamėtres		Poids	Diam	nètres	Poids	
intérieur.	extérieur.	du metre.	intérieur.	extérieur.	du mètre.	
millim. 5 8 12 15 21 27	millim. 10 13 17 21 27 34	kilogr. 0 455 0 645 0 890 1 320 1 765 2 615	millim. 37 40 50 60 66 72 80	millim. 42 49 60 70 76 82 90	kilog. 4 130 4 900 6 740 7 950 8 690 9 420 10 400	

(88) Poids du mètre courant des tubes en cuivre rouge.

Diamètres extérieurs en millim.			ÉPAIS	SSEUR	S EN M	ILLIMI	ÈTRES		
Diam extér en m	1	1 1/4	1 1/2	1 3/4	2	2 1/2	3	4	5
mill.	k.	k.	k.	k.	k.	k.	k.	k.	k.
10 15 20 25 30 35 40 45 50 55 60 65 70 75 80 90 105 110 115 120	0 304 0 442 0 580 0 719 0 857 0 995 1 134 1 272 1 410 1 590 1 714 4 895 2 150 2 228 2 407 2 548 2 995 3 085 3 148 3 321 3 520 4 015 4 442	0 393 0 566 0 739 0 912 1 085 1 258 1 431 1 604 1 776 1 949 2 122 2 295 2 468 2 641 2 987 3 160 3 333 3 406 3 771 4 052 4 418 4 957	0 483 0 691 0 898 1 105 1 313 -1 520 1 728 1 935 2 143 2 350 2 557 2 765 2 972 3 180 3 387 3 595 3 802 4 010 4 217 4 424 4 995 5 832 5 832	0 572 0 815 1 057 1 299 1 541 1 783 2 025 2 509 2 751 2 993 3 253 3 477 3 719 3 961 4 455 4 887 5 640 5 772 6 049 6 350	0 663 0 939 1 216 1 492 1 769 2 045 2 322 2 875 3 151 3 428 3 704 3 981 4 534 4 810 5 087 5 363 5 640 5 916 6 193 6 469 6 746	0 870 1 216 1 562 1 908 2 254 2 599 2 944 2 259 2 944 3 634 3 979 4 324 4 669 5 015 5 361 5 707 6 053 6 745 7 783 8 129 8 470	1 078 1 492 1 907 2 322 2 737 3 150 3 566 3 981 4 896 4 810 5 640 6 881 7 714 8 126 8 958 9 787 10 201	1 548 2 101 2 654 3 207 3 760 4 313 4 866 5 972 6 525 7 631 8 732 9 289 9 842 10 315 10 948 11 501 12 607 13 713	2 073 2 464 3 455 4 146 4 837 5 528 6 219 6 910 7 601 8 292 8 993 9 674 10 365 11 058 11 749 12 440 13 131 13 822 14 513 15 204 15 896 16 587 17 278

Surfaces planes.

S = Surface.

Triangle.
$$S = \frac{bh}{2}$$

ou $S = \sqrt{p(p-a)(p-b)(p-c)}$, en représentant par p le semi-périmètre et les côtés par a, b, c.

Rectangle. S = bh.

Parallélogramme. S = bh.

Trapèze
$$-S = \frac{b+b'}{2} \times h$$
.

Losange. -S = bh.

Polygones réguliers. $S = \frac{1}{2} a p$, en désignant par p le périmètre et et a l'apotème.

l'étant = au côté. l'apotème est dans le :

 Triangle
 = 0,2887 l Octogone
 = 1,2071 l

 Carré
 = 0,500 l Ennéagone
 = 1,3738 l

 Pentagone
 = 0.6882 l Décagone
 = 1.5388 l

 Exagone
 = 0.8660 l Dodécagone
 = 1.8650 l

Eptagone = 1.0382 l

Et l étant égal au côté:

L'aire du triangle = $0.433 l^2$ L'aire de l'octogone = $4.828 l^2$ — pentagone = $1.720 l^2$ — ennéagone = $6.182 l^2$ — exagone = $2.598 l^2$ — décagone = $7.694 l^2$ — éptagone = $3.634 l^2$ — dodécagone = $11.196 l^2$

Circonférence. $C = \pi R$.

Aire du cercle. $S = \pi R^2$.

Aire du secteur de cercle. $S = \frac{1}{2}Ra = \pi R^2 \frac{\alpha}{360}$, α étant la longueur de l'arc, et α la longueur de l'arc en degrés.

Aire du segment de cercle $S = \frac{R}{2} \left(a - \frac{1}{2}c\right)c$ étant la corde sous-tendue par un arc double de a.

Ellipse. $S = \frac{\pi \ a \ b}{4} = 0.7851 \ a \ b$, a étant le grand axe et b le petit.

Valeurs de π:

$$\frac{\pi}{\pi} = 3.141592654$$

$$\frac{1}{\pi} = 0.318309886$$

$$\pi^2 = 9.869604401$$

$$\sqrt{\frac{\pi}{\frac{2}{2}}} = 1.253314137$$

$$\sqrt{\frac{1}{\pi}} = 0.564189584$$

$$\sqrt{\pi} = 1.772453851$$

Solides.

S = superficie; V = volume; B = surface de base; h hauteur.

Prisme. — Surface latérale. S = périmètre de la section perpendiculaire à l'arête par l'arête ou la hauteur.

Superficie totale = superficie latérale + superficie de la base.

Volume, $V = \text{surface de la base} \times h = Bh$.

Pyramide régulière. — Surface latérale, S=1/2 périmètre de la base par l'apotéme.

Volume,
$$V = \frac{1}{3}Bh$$
.

Tronc de pyramide à bases parallèles. $-V = \frac{\hbar}{3} \left(B + B' \times \sqrt{BB'} \right)$

Cylindre. — Surface latérale, $S = 2 \pi rh$.

Volume, $V = \pi r^2 h$.

Cône. Surface latérale, $S = \pi r l$.

Volume,
$$V = \pi r^2 \frac{h}{3}$$

Tronc de cone à bases parallèles. $-S = \pi (R + r) R$.

Volume, $V = \frac{\pi}{3} \Re(R^2 + r^2 + R \times r) = 1.047198 \ h (R^2 + r^2 + Rr.$

Sphère. $-S = 4 \pi R^2 = \pi D^2$

$$V = \frac{4}{3} \pi R^3 = 4.18879 R^3.$$

Capacité des tonneaux. — R = rayon intérieur à la bonde; r = rayon des deux fonds et l = longueur du tonneau ou distance des deux fonds.

$$V = \frac{1}{2}\pi l \left[2R^2 + r^2 - \frac{1}{3} \left(R^2 - r^2 \right) \right]$$
ou
$$V = 1, 4719 \cdot l \left[2R^2 + r^2 - \frac{1}{3} \left(R^2 - r^2 \right) \right]$$
ou
$$V = \frac{\pi}{36} l (d + 2D)^2 = 0.087266 \ l (d + D)^2.$$

d et D étant les diamètres correspondants aux rayons ci-dessus. Si le tonneau est plus de la moitié plein; la partie vide, V = 1,767, l h², formule dans laquelle h = la hauteur de la partie vide. Si le tonneau est presque entièrement plein, la partie vide V = 2.30 l h².

(91) Valeur, poids et diamètre des monnaiss françaises. Ce système monétaire est commun à la Belgique, la Suisse et l'Italie.

											7
	_										
Valeur.	Poids.	Diametre en millimetres.	Tolerance on milliemes du poids.	Valeur.	Poids.	Diametre on millimetres.	Toterance en millièmes du poids.	Valeur.	Poids.	Diametre en millimétres.	Tolérance en milliemes du poids.
fr. 100 50 40 20 10	gram. 32 25800 16.12900 12.90322 6.45161 3.22580 1.61290	28 28 26 21 19	1 2 2	f. c. 5 2 1 0.50 0.20	gram. 25 10 5 2.50	mil. 37 27 23 18 15	mil. 8 5 7 10	f. c. 0.10 0.05 0.02 0.01	gram. 10 5 2 1	mil. 30 25 20 15	mit. 10 10 15 15

(92) Valeur des monnaies étrangères en francs.

		rėce.	val. au pair. fr.
Allemagne, Prusse.	fr.	Ecu argent Othon (or)	0.90
Marck	1.25 0.036 2.143 3.75	Hollande.	
Ducat (or) Frédéric (or)	11.85	Florin	2,14 6,41 11,78 81,40
Angleterre.		10,000 (01)	
Penny (cuivre) Shilling (argent) Couronne (5 shillings)	Ø. 10 1 . 16	Mexique.	
Couronne (5 shillings) (argent) Livre sterling (souve-	5.8L	Piastre (argent) Quadruple (or)	5.41 81.20
rain) (or)	25.24 26.47	Portugal.	
Autriche.		Teston (argent) Cruzade (argent)	0,51 2,94 5 60
Kreutzer (cuivre) Florin (argent)		1/10 couronne (or) 1/2 couronne (or) Couronne (or)	
		Russie.	
Danemark. Ecu courant (argent) . Rixdaler (double écu) (argent)	4.96 9.47	Copeck (culvre) Solot (argent)	11.55
Espagne.		Suède.	
Maravédi (culvre)	1.00	Skilling (culvre) Species (argent) Ducat (or)	5.66
Piastre (argent) Ecu d'or (or) Piatole (2 écus) (or)	5.40 10.80 21.60	Turquie.	0.00
Etais-Unis,		Plastre (argent) Alteleck (argent)	0.22
Cent (cuivre)	2.67	Memdonyé (argent) 50 piastres (argent) 100 piastres (argent) .	3.96 11.84
Il novem turbens,	1 8102	Il san himanion (ar Bons) .	1

Nota. — Belgique, Italie, Suisse (système métrique français).

(93) Conversion des mesures étrangères en mesures françaises.

71101126100 111 1111	Suisse. Pied de Bâle	m. lin. 0.304 0.293
Pied (fuss) d'Augsbourg . 0 29 — de Berlin . 0.313 Aune (elle) — . 0.666	SUPERFICIE.	
Pied (fuss) de Brême 0.289 Aune (cl.e) — 0.578 Y	Angleterre,	m. 0.836
— de Francfort . 0.284 R	Rod (perche carrée) Rood (1210 yards) Acre (4840 yards)	25.292 1011.677 1046.710
Aune (elle) — 0.573 P.ed (uss) de Hanovre. 0.29	CAPACITÉS ET VOLUMES	
Pred (fuss) de Munich 0.291 Aune (e.le) — 0.838		litres.
Pie i (fuss) d'Oldenbourg . 0 246 G	Piut (1/8 gallon)	0.568 1.090
de Stuttgard . 0 286 P	Gallon	9.087
Aune (elle) 0.779	Autriche. Fonne (8.8 pied cube)	120
Pouce (inch) 0.025	Prusse. Conns (7 1/9 pieds cubes).	223
Pathom (2 yards)	Russie. Kruska Védro	1,229 12,289
N#1 a 70 Gual a a a a a	Conne (40 védros)	209,740 494,560
Pied (fed) 0.313 Aune (elie) 0.627 Perche (10 feds) 8 136	POIDS.	
Espagne. L. Pred de Madrid 0.282 L.	Angleterre. Livre troy	k. 0.378 0.410
Vare de Castille 0.847 T	Autriche.	1015,649
Aune 0.690 Pred d'Anvers 0.2×5	Livre	0.560 0.460
- p. laine. 0.684	Prusse.	0.467
Pied (12 verchocke) 0 304 Archine (1/3 sagéne) 0.711 L	Russie.	0.688
Sageno (7 pieds) 2.133 G	ond	163.72 163.72

Jaugeage et graduation des Instruments de chimie.

La précision dans la graduation et le jaugeage des instruments don on se sert en chimie pour l'analyse volumétrique est absolument indispensable pour la vérité des résultats.

Un ballon jaugé, contenant par exemple, 101 ou 99 cc. au lieu de 100 cc., produira dans l'analyse d'un sucre brut une erreur de près de 1°. A quoi sert dès lors la précision à 1/10 de degré près d'un polarimètre perfectionné acheté à grands frais, si l'analyse est faussée aussi étrangement dès le début par l'emploi d'une mesure inexacte? Or il nous est souvent arrivé de rencontrer des ballons jaugés, livrés pour contenir 100-110 cc. et contenant aux traits de jauge, respectivement jusqu'à 103-113 cc. Pour un sucre polarisant 95° cela faisait une erreur en moins de 0,95 × 3 = 2° 85 dans le titrage. Étonnez-vous après cela des écarts que l'on constate dans les bulletins d'analyse de différents chimistes. Ce n'est point toujours le saccharimètre, ni l'œil, ni la manière d'opérer, ni même la plume du chimiste qui est le coupable, mais bien le constructeur ignorant ou peu consciencieux auquel il a demandé sa verrerie graduée.

Les industriels et même, disons-le, les chimistes se montrent fort difficiles lorsqu'ils font l'acquisition d'un instrument d'un prix élevé; mais quand il s'agit de la verrerie graduée, il en est tout autrement; ils compulsent ou font compulser les catalogues, et adressent la commande à celui dont les prix sont moins élevés, sans se soucier de la qualité, ou, si l'on veut, de la précision, et de l'exactitude des instruments. C'est là un fait très préjudiciable à l'industrie et au bon renom de la chimie, contre lequel il est utile de lutter.

Voilà une des causes pour lesquelles la verrerie allemande tend à envahir nos laboratoires. Je ne veux pas dire qu'on ne fabrique en Allemagne que des instruments de pacotille pour l'exportation; mais les bons instruments, consciencieusement établis, ne coûtent pas meilleur marché que chez nous.

Après avoir indiqué à quelle température doivent être gradués les instruments de chimie, rappelé les principes scientifiques sus lesqueis est basée la graduation, nous dirons quelques mots des moyens employés pour les vérifier et les graduer.

A quelle température doivent être jaugés et gradués les instruments de chimie.

Un vase gradué n'est exact que pour la température à laquelle il a été

h à cause de la dilatation ou de la contraction qu'il subit lorsque empérature vient à changer. Le coefficient de dilatation cubique re de laboratoire étant 0,0000268, une carafe de 1 litre qui aurait gés à 15°, contiendrait à la température de 25 degrés = 1.000 $kt = 1.000 \times 1 + 0.0000268 \times 10 = 1.000 \text{ cc. 288}.$

'est pas tant à cause de la dilatation du verre qui, en somme, it être négligée, que pour la dilatation des solutions et des 's titrées que l'on prépare et que l'on mesure dans les verres et gradués, qu'il importe de choisir un point invariable de ature, car la valeur de la dilatation des liquides est beaucoup evée que celle du verre qui les contient.

i, tandis que le volume d'une carafe de verre de 1 litre n'augcomme nous l'avons vu, que 0 cc. 268 pour une variation de ature de 10°, la dilatation d'un égal volume d'eau est de :

> 1 cc. 250 entre 10 et 20* 2 cc. 630 20 et 30 4 cc. 169 40 et 50 5 cc. 668 — 60 at 70

pefficient de dilatation des solutions titrées dont on se sert en , varie à peu près dans les mêmes proportions. Il est donc le as rendre compte de l'importance qu'il y a à adopter une ature uniforme, toujours la même, pour la graduation des nenta de chimie.

empérature de 15° C. étant presque partout conventionnelledoptée en France, et étant pour ainsi dire consacrée officiellear auite des lois et règlements sur la vérification des alcoomédes densimètres, il n'y a pas lieu d'en proposer une autre.

Hemagne les instruments de chimie sont gradués à 14. R. soit

ampérature de 15° est-elle houreusement choisie ? Il nous que celle de 17-5 serait préférable parce que la température ne dans les laboratoires, hiver comme été, est certainement quine de 17.5 que de 15. Mais pour l'adopter il faudrait une générale entre tous les laboratoires français, ce qui est bien . Le mieux pour le moment est donc de s'en tenir à ce qui

oids d'eau distillée doivent contenir les instruments jaugés à la température de 15° C.

me par exemple une carafe jaugée de 1 litre. loit contenir 1.000 cc. au distillée qui, à la température de 🕂 4°, a une densité de 1.000, n'a plus, d'après la table de Rosetti, qu'une densité de 0.99916 à +15°. Ce chiffre de 0.99916 exprime la densité ou poids absolu de Peau dans le vide.

Mais pour le jaugeage et la vérification des instruments à l'aide de la balance, on opère dans l'air et non pas dans le vide. Il y a donc lieu de tenir compte de la poussée de l'air.

Le poids d'un litre d'air à la température de 0° et à la pression de 700 m/m de mercure, étant 1 gr. 293, son poids à 15° et à la même pression sera

$$=\frac{1.293}{1+at}=\frac{1.293}{1+0.00366\times 15}=1 \text{ gr. } 225.$$

Il faut donc retrancher ce poids du poids de l'eau dans le vide 999 gr. 16. Toutefois, les poids de laiton qui font équilibre à 1.000 cc. d'eau distillée à 15°, atténuent dans une certaine mesure la poussée de l'air sur la carafe.

Il y a donc lieu de déduire de cette poussée de 1 gr. 225 le poids de l'air déplacé par les poids métalliques.

La densité du laiton des poids étant 8,4 sa densité à 15° sera

$$\frac{8.4}{1+kt} = \frac{8.4}{1+0.0000563 \times 15} = 8.39;$$

ces poids déplacent

$$\frac{1.225}{8.39} = 0$$
 gr. 146 d'air.

On a donc 1 gr. 225 - 0.146 = 1 gr. 079 à retrancher du poids absolu de 1.000 cc. d'eau à 15° , soit 999,16 - 1,079 = 998 gr. 081.

Tels sont donc les poids de laiton qu'il faudra mettre sur le plateau de la balance pour faire équilibre à 1.000 cc. d'eau distillée à 15° de température et à la pression 760.

Un ballon de 100 cc. ne devra donc contenir, dans les mêmes conditions de température et de pression, que 99 gr. 8081 d'eau distillée, s'il est bien jaugé.

Nous n'avons pas tenu compte dans ces calculs de la variation de la pression ni de l'état hygrométrique de l'atmosphère, ces deux influences pouvant être négligées sans inconvénient.

La formule générale pour obtenir le poids représentant 1.000 cc. d'eau distillée à la température de to peut s'écrire de la manière suivante :

(1) $P = D - \delta - \gamma$: dans laquelle P est le poids cherché.

D = la densité absolue de l'eau à la température te.

 $\delta =$ le poids de 1 litre d'air à la même température.

γ = le poids de l'air déplacé par les poids de laiton faisant équilibre à 1 litre d'eau. Or, D est donné par la table de Rosetti; à 15° il est de 999.16.

$$\delta = \frac{1 \text{ gr. } 293}{1 + at}$$

$$\gamma = \frac{\delta}{\Delta'};$$

 Δ' étant la densité du laiton à t°; mais

$$\dot{\Delta}' = \frac{\Delta}{1 + kt}$$

 Δ étant la densité du laiton à 0° = 8,4,

la formule (1) devient alors:

$$P = D - \left(\frac{1.293}{1 + at} - \frac{\frac{1.293}{1 + at}}{\frac{\Delta}{1 + kt}}\right)$$
, ou

(2)
$$P = D + \frac{1.293 \times (1 + kt)}{\Delta \times (1 + at)} - \frac{1.293}{1 + at}$$

Si l'on veut tenir compte de la pression atmosphérique la formule devient :

(3)
$$P = D + \frac{1.293 \times (1 + kt)}{A \times (1 + at)} - \frac{H}{760} \times \frac{1.293}{1 + at}$$

H étant la pression atmosphérique exprimée en millimètres de mercure.

Lorsqu'on veut vérifier un instrument gradué à + 15°, et que la température du laboratoire où l'on opère est inférieure ou supérieure à 15°, la formule (3) a besoin d'être complétée.

Supposons que l'on veuille vérifier un ballon de 100 cc. jaugée + 15° dans un laboratoire dont la température est de 20°.

Le poids d'eau que devrait contenir ce ballon jusqu'au trait de jauge est donné par la formule (3) ou la formule (3), suivant qu'on tient compte ou non de la pression atmosphérique.

Mais si on introduit dans ce ballon le poids d'eau indiqué par la formule, le niveau du liquide ne coîncidera pas avec le trait de jauge, parce que le volume du récipient a subi une dilatation, est devenu plus grand; ce niveau restera au-dessous du trait de jauge. Il faut donc ajouter au poids de 100 cc. d'eau à + 20° le poids d'un volume de cette même eau égal au volume dont le récipient s'est dilaté en passant de la température de 15° à celle de 20°.

Si la température était inférieure à 15°, il y aurait lieu au contraire de retrancher ce poids.

c = 0,0000268, étant le coefficient de dilatation cubique du verre,

0 étant la différence de température entre 15° et celle du laboratoire,

n étant la capacité en cc. du vase que l'on vérifie, on peut exprimer le poids à ajouter ou à retrancher par l'expression $nc\theta$, ou $n \times 0,0000268\theta$,

Et la formule (3) devient :

(4)
$$P = D + \frac{1.293 \times (1 + kt)}{a \times (1 + at)} + nc\theta - \frac{H}{760} \times \frac{1.293}{1 + at}$$

La table suivante indique la densité et le volume de l'eau à différentes températures, ainsi que son poids pour 100 cc., pesés dans l'air avec des poids en cuivre.

Les volumes et les densités sont ceux donnés par la table de Rosetti.

Le poids de l'eau a été calculé par nous d'après la formule (2) ci-dessus.

La colonne 4 donne la valeur de $nc\theta$ pour n=1.

Cette table supprime tous les calculs pour la construction et la vérification des instruments gradués.

Poids dans l'air de 1.000 cc. d'eau

Densité	Volume	pesés avec des	Valour de
F 4 C = 1		poids de laiton.	$nc\theta$; $n=1$
1.000000	1.000000	998.277	0.0002948
0.999990	1.000010	998.871	- 0.0002620
0.999970	1,000030	998,852	- 0.0002413
0.999933	1.000067	998,823	- 0.0002144
0.999886	1.000114	998,779	- 0,6001876
0.999824	1.009176	998.721	- 0.0001608
0.999747	1.000253	998,648	- 0.0001340
0.999655	1.000354	998,560	- 0.0001072
0.999549	1.000451	998.450	-0.0000802
0.999430	1.000570	998.341	- 0.0000536
0.	1.000701	998.215	0.0000268
0.999160	1.000841	998,081	_
0.999002	1.000999	DOT 1981	+ 0.0000268
0.998841	1.001146	1077,100	0.0000536
0.998654	4.001348	997.585	0.0000814
0.998460	1,001542	997.395	0.0001072
0.998250	1.001744	997.189	0.0001340
0.998017	1.001957	996.969	0.0001608
0.997828	1.002177	998.774	0.0001876
0.997601	1,002405	996.550	0.0002444
0.997367	4.002641	993,320	0.00000411
0,997120	1.002888	996.077	0.0002680
0,996836	1.003144	985.826	0.0002948
0.996603	1.003408	995.568	0.0003216
0.996331	1.003682	995,297	0.0003484
0.996051	1.003965	995,020	0.0003725
0.99575	1.00125	994,723	0.0001020
0.99547	1.0455	994.445	0.0004288
0.99517	1.00186	994.150	0.0004556
0.99485	1.00518	993,834	0.0004824
0.99452	1.08551	993.508	0.0005092
0.99418	1 00586	993,470	0.0005860

Instruments jaugés et gradués.

mente jaugés, comme les ballons, les pipettes etc., la mesurer une quantité invariable de liquide : les insadués au contraire, comme les burettes, les éproupermettent de mesurer des volumes variables. La plupart d'ailleurs de ces instruments peuvent être gradués ou jaugés de telle sorte qu'ils servent à mesurer aussi bien des volumes fixes que des quantités variables.

Il y a une autre différence à établir entre les instruments gradués. Les uns ont pour but de contenir un volume déterminé de liquide, comme les fioles de 100-110 cc. dont on se sert pour l'analyse des sucres; d'autres au contraire ont pour but de fournir par écoulement ce même volume de liquide, comme les burettes et les pipettes. Les instruments de la première catégorie contiennent jusqu'au trait de jauge le volume de liquide pour lequel ils sont gradués, mais ils ne peuvent le fournir lorsqu'on vide le liquide par retournement, une partie non négligeable de celui-ci restant adhérente par capillarité aux parois du vase.

Ces instruments sont, comme on dit en terme de métier, jaugés secs, par opposition à ceux de la deuxième catégorie qui sont jaugés mouillés. Ainsi une pipette de 10 cc. laisse écouler 10 cc. de liquide, non compris celui qui reste adhérent à sa paroi intérieure.

Les ballons et carafes sont jaugés secs. On ne doit donc pas les employer à prélever des volumes de liquides pour les transporter dans d'autres vases; ils donneraient des valeurs trop saibles, à moins qu'on ne puisse les laver et ajouter, sans inconvenient, les eaux de lavage au premier liquide.

Les burettes et les pipettes sont jaugées ou graduées mouillées.

Les éprouvettes à pied sont graduées sèches ou mouillées suivant l'usage auquel on les destine.

Vérifications des ballons et carafes. — On les vérifie à l'aide de la balance par la méthode de la double pesée. Nous supposons le vase jaugé à la température de 15°, et la température du laboratoire également de 15°.

Le flacon vide, bien propre et bien sec et mis sur l'un des plateaux de la balance avec des poids formant un nombre de grammes et fractions égal au poids du volume d'eau qu'il doit contenir, soit 99 gr. 8081 pour un flacon de 100 cc. Sur l'autre plateau on met des poids pour faire exactement équilibre. Puis on retire les 99 gr. 8081 et on introduit avec précaution de l'eau distillée dans le vase jusqu'à rétablissement de l'équilibre. Si la fiole est bien jaugée, le volume du liquide correspondra exactement au trait de jauge.

Si l'affleurement n'a pas lieu exactement au trait de jauge, on enlève ou on ajoute du liquide pour produire cet affleurement, puis pour rétablir l'équilibre, on ajoute des poids sur l'un ou l'autre plateau, suivant que le volume était trop fort ou trop faible. On détermine ainsi l'erreur de jaugeage.

Au lieu d'employer la balance, on peut faire la vérification au moyen d'une pipette étalon, c'est-à-dire dont le jaugeage est rigou-

és l'avoir remplie on laisse écouler dans la fiole le liquide ntient en observant les précautions indiquées plus ioin. Si est bien jaugé, le liquide doit atteindre la ligne circulaire, as contraire on détermine l'erreur, en retirant ou en ajoutant jusqu'au trait, en se servant d'une pipette graduée en 1/10 ube.

ge des ballons et carafes. — On opère exactement comme brification. Une fois le poids convenable d'eau introduit allon, on le place sur une table bien horizontale, et l'on le col, soit au crayon epécial, soit avec une pointe enduite solution de cire à cacheter dans l'essence de térébenthine, assant par le plan tangent à la surface convexe du mêmé par le liquide. On trace ensuite sur ce trait, à l'acide ique ou à la meule, un trait circulaire gravé dans le verre, pratique le jaugeage se fait toujours par comparaison, à pipettes ou de burettes étalons.

Pipettes jaugées à un ou deux traits.

ne pipette jaugée à un trait, la pointe retient toujours, oulement complet, un certain volume de liquide que cernistes chasent, en soufflant, dans le vase où s'est fait ent Cette pratique est vicieuse, car elle lalase aur les érieures de la pipette des quantités variables de liquide, J'on souffle plus ou moins fort ou plus ou moins longtemps. uême raison on ne doit pas non plus souffler dans la pipette Ater la v dange. La règle à suivre dour l'emploi de la un trait doit être celle-cl: après l'avoir remplie par aspiavoir amené le ménisque à être tangent au plan de la ligne on fait toucher la pointe de la pipette à la paroi mouillée ant contenant le liquide, pour en détacher la goutte adhélaisse ensuite l'écoulement se produire librement, et quand niné on touche de nouveau avec la pointe de la pipette pour ier la goutte adhérente, la paroi mouillée du récipient où s'est ilement, en s'abstenant toujours de souffler dedans.

tte à deux traite est à conseiller de préférence à l'autre losages rigoureux.

ation, — On tare sur la balance un verre de Hohème mé de poids représentant le poids de l'eau distilée que doit a pipette (9 gr. 9808 pour une pipette de 10 cc. à 15°), puis ces poids, et on laisse couler dans le verre l'eau de la avenablement remplie. Si elle est exactement jaugée, la sprendra son équilibre, sinon il faudra ajouter des poids

sur l'un ou l'autre plateau suivant que la jauge sera trop forte ou trop faible.

On peut ne pas se servir de la balance si l'on possède une éprouvette étalon graduée de faible diamètre. Voici comment on opère:

Pour la pipette à un trait, après l'avoir préalablement mouillée en la remplissant une première fois, on la remplit de nouveau en aspirant de l'eau placée dans l'éprouvette étalon. Le volume enlevé de l'éprouvette doit être égal au volume marqué sur la pipette.

Pour la pipette à 2 traits, après l'avoir préalablement mouillée, on la remplit jusqu'au trait inférieur (zéro), puis la portant dans l'éprouvette étalon, on la remplit jusqu'au trait de jauge supérieur. Le volume enlevé de l'éprouvette doit être exactement égal au volume marqué sur la pipette.

Jaugeage d'une pipette à 2 traits. — Après avoir essayé si son volume est convenable en aspirant de l'eau placée dans une éprouvette graduée, on marque un trait à un point donné sur la tige supérieure, puis on la remplit de nouveau par aspiration jusqu'à ce trait, et on laisse écouler le liquide dans un vase tarée sur la balance comme nous l'avons expliqué pour la vérification. Lorsque l'équilibre est rétabli on s'arrête, et l'on trace sur la tige inférieure un second trait passant par le plan tangent au ménisque. On grave ensuite comme d'habitude.

Dans la pratique, on ne se sert pas de la balance, mais de l'éprouvette étalon graduée, de faible diamètre, comme pour la vérification.

Vases gradués. — Burettes, pipettes, éprouvettes.

Vérification. — On tare sur la balance un verre de Bohême, accompagné des poids en cuivre et platine représentant le poids des centimètres cubes d'eau distillée que contient la burette ou la pipette, On fait couler à plusieurs reprises dans le vase, 2 ou 3 cc. par exemple, du liquide de l'instrument et à chaque fois, on enlève du plateau de la balance le nombre de poids représentant celui de l'eau écoulée. Si la burette est bien jaugée, l'équilibre de la balance doit s'établir chaque fois. Si elle est bien calibrée, les divisions doivent être équidistantes. On peut aussi vérifier ces instruments par comparaison avec d'autres bien étalonnés.

Graduation. — Le premier soin du constructeur est de s'assurer d'abord, à l'aide d'instruments ad hoc de la cylindricité et du calibrage des tubes de verre employés. Le verre étant choisi et ayant reçu la forme convenable on y introduit à plusieurs reprises à l'aide d'une burette ou d'une pipette étalon, des volumes égaux de liquide.

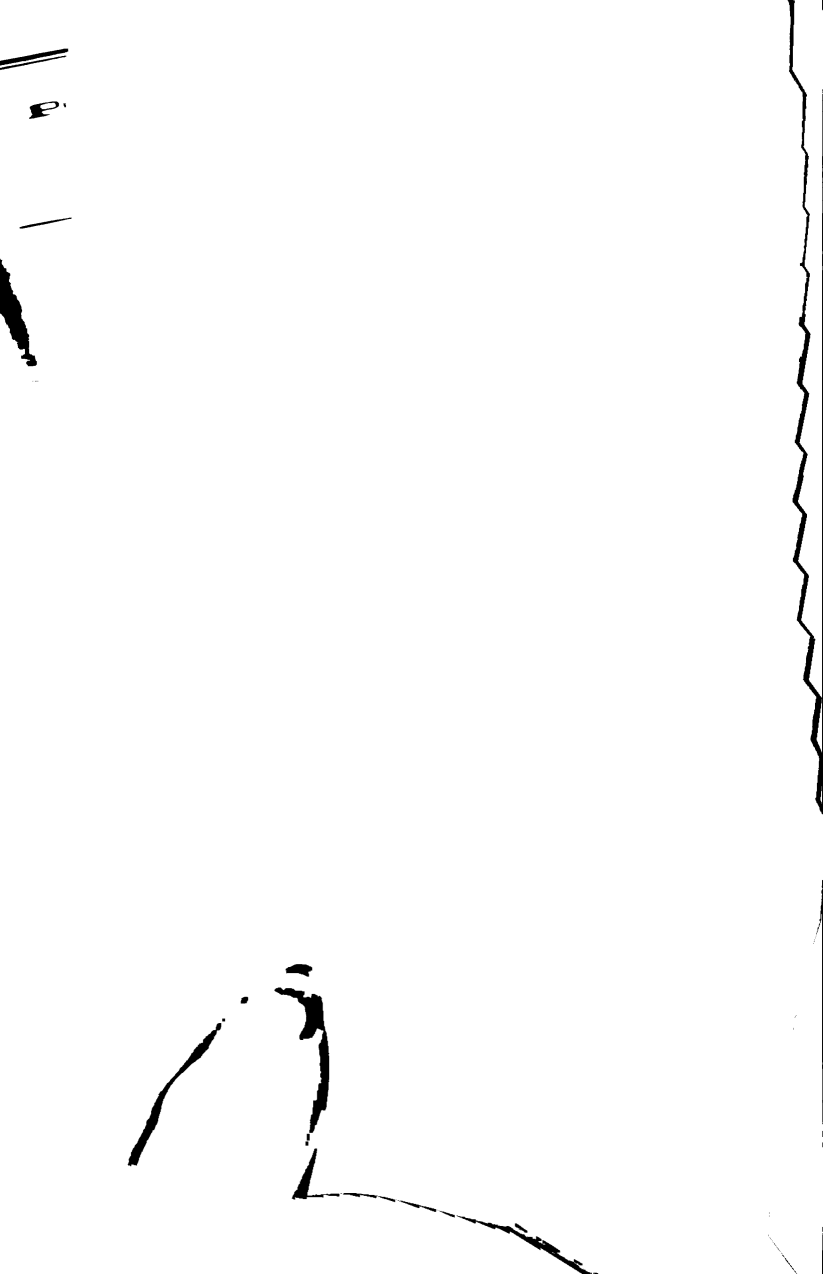
t chaque fois des traits de repère au niveau du liquide, t sera blen calibré si les volumes égaux de liquide ocig de la tige des hauteurs égales. A l'aide d'une machine a divise ensuite la hauteur de l'instrument en parties imètres cubes, 1/2 cc., 1/10 de cc., ou en divisions arbi-

(94) Inversion LINDET.

Barême pour la formule sucre $^{\circ}/_{\circ} = \frac{(T-t) - 0.489 \, T}{0.21}$

calculé par M. GÉRARD.

20.0 20.2 20.4 20.6 20.8 21.0 21.2 21.6 21.6 21.6 21.0 22.2 22.8 23.4 24.0 24.2 24.4 24.6 25.2 26.8 26.8 26.8 26.8 26.8 26.8 26.8 26	Nombres à multi- plier par 0.489 ou à diviser par 0.81
9.8 9.9 10.0 10.1 10.2 10.3 10.4 10.5 10.6 10.7 10.8 10.9 11.0 11.1 11.2 11.8 11.4 11.5 11.6 11.7 11.8 11.9 12.0 12.1 12.2 12.3 12.4 12.5 12.6 12.7 12.8 13.1 13.1 13.2 13.4 13.5 13.6	Produit par 0.489
24.69 24.94 25.19 25.43 25.68 25.93 26.17 26.42 26.67 26.91 27.16 27.41 27.65 28.40 28.64 28.89 29.14 29.38 29.58 29.14 29.38 30.12 30.62 30.86 31.11 31.36 31.60 31.85 32.59 32.59 32.59 33.58 33.58 33.58 33.58 33.58 33.58 33.58 33.58	Quotient par 0.81
28.0 28.2 28.4 28.6 28.8 29.0 29.2 29.4 29.6 29.8 30.2 30.4 30.6 30.8 81.0 31.4 31.6 31.8 32.0 32.2 32.4 32.6 32.8 83.0 33.4 33.6 33.4 33.6 33.4 33.6 34.0 34.2 34.4 34.6 34.8 35.0 35.2 35.2 35.4 35.6 35.2 35.6 35.2 35.6 35.2 35.6 35.6 35.6 35.6 36.8 36.8 36.8 36.8 36.8 36.8 36.8 36	Nombres a multi- plier par 0,489 ou a diviser par 0.81
13.7 13.8 13.9 14.0 14.1 14.2 14.3 14.4 14.5 14.6 14.7 14.8 14.5 15.1 15.2 15.3 15.4 15.6 15.7 15.8 16.0 16.1 16.3 16.4 16.5 16.1 16.3 16.4 16.5 16.7 17.0 17.1 17.2 17.3 17.4 17.5	Produit par 0.489
34.57 34.81 35.06 35.31 35.56 35.80 36.05 36.30 36.54 37.28 37.53 37.78 38.02 38.27 38.52 38.77 39.01 39.26 39.51 39.75 40.00 40.25 40.49 40.74 40.99 41.23 41.48 41.73 41.98 42.47 42.72 42.47 42.72 42.96 43.70 43.95 44.20	Quotient par 0.81



DEUXIÈME PART

CHAPITRE PREMIER

Analyse de la Betterave

industrie sucrière, on détermine la riche. méthodes générales : la méthode du ...

sthode directe consiste à déterminer l' betterave réduite en pulpe. C'est la se

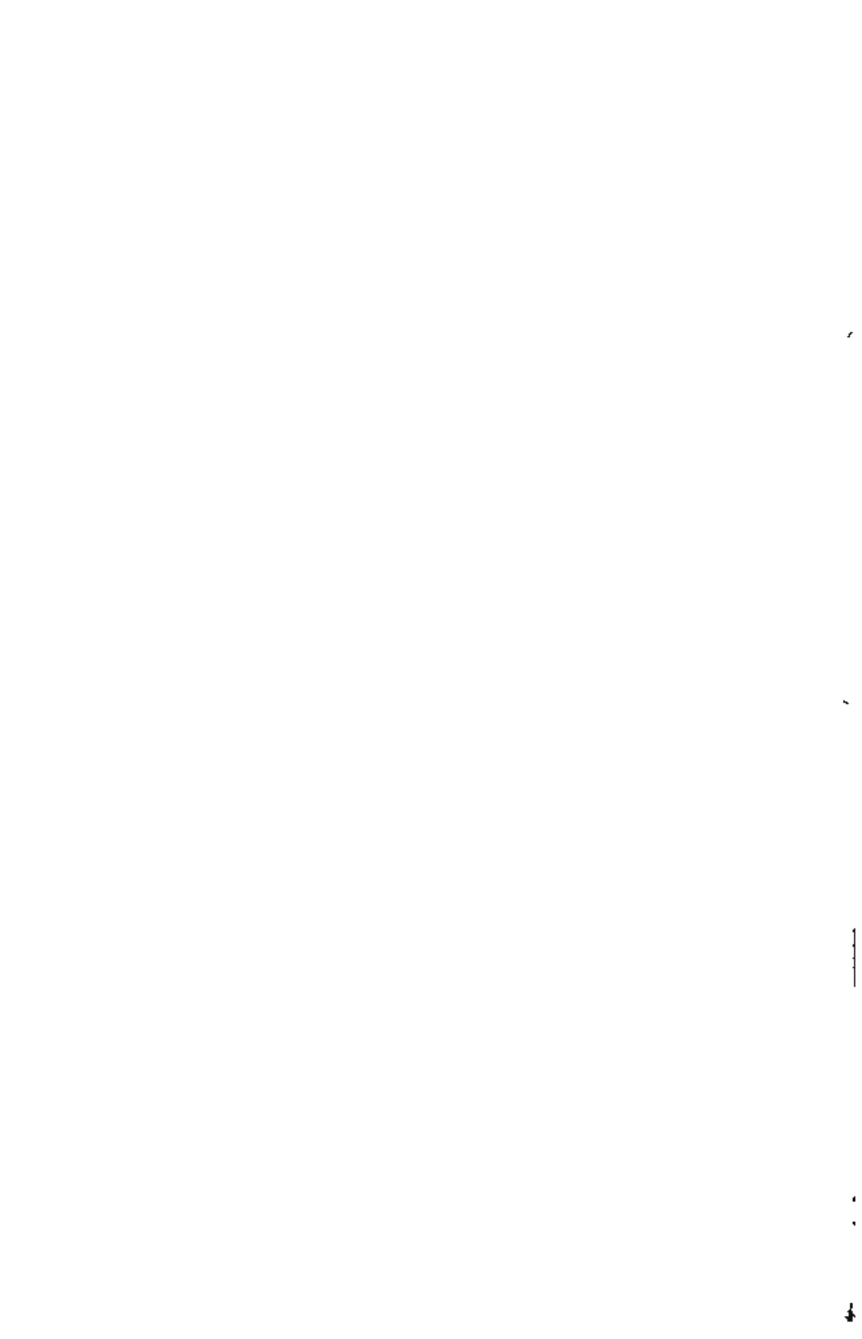
éthode indirecte consiste à doser le sucre extrait par pression, et à passer, à l'ai se du jus à celle de la racine même. Si l'a e la betterave contient 95 p. 100 de jus et q sur saccharine de la

> out depuis que la mét plus à se substituer à ayant encore de nombr tion très complète.

> > I

terave par la méth analyse du jus.

rte avant tout de conn erave, c'est le sucre. C ess, soit par des procé



GUIDE PRATIQUE

DU

CHIMISTE DE SUCRERIE

	•		
			-

DEUXIÈME PARTIE

CHAPITRE PREMIER

Analyse de la Betterave.

Dans l'industrie sucrière, on détermine la richesse de la betterave par deux méthodes générales : la méthode directe et la méthode indirecte.

La méthode directe consiste à déterminer le sucre directement sur la betterave réduite en pulpe. C'est la seule rigoureusement exacte.

La méthode indirecte consiste à doser le sucre sur le jus de la betterave, extrait par pression, et à passer, à l'aide du calcul, de la richesse du jus à celle de la racine même. Si l'on trouve par exemple que la betterave contient 95 p. 100 de jus et que ce jus renferme 11 p. 100 de sucre, la teneur saccharine de la betterave serait de $\frac{11 \times 95}{100} = 10.45$ p. 100.

L'analyse directe, surtout depuis que la méthode Pellet est bien connue, tend de plus en plus à se substituer à l'analyse indirecte. Néanmoins cette dernière ayant encore de nombreux partisans, nous en donnerons une description très complète.

I

Analyse de la betterave par la méthode indirecte ou analyse du jus.

La substance qu'il importe avant tout de connaître dans la composition du jus de la betterave, c'est le sucre. On le détermine soit par des procédés *physiques*, soit par des procédés *chimiques*. sipales méthodes consistent dans la détermination jus et dans la détermination de son pouvoir rota-

trons par la densité ou analyse aréométrique du

Densité.

éditif et grossier d'analyse de la betterave est basé par l'expérience, que plus un jus de betterave est riche en sucre.

ave n'est autre chose que de l'eau tenant en dissotes sels et des matières organiques.

ne pas, à proprement parler, la quantité de sucre is, mais bien la quantité de substances totales qu'il n. Toutefois, on a remarque que dans les betterateneur saccharine du jus est généralement en rapté et augmente avec elle.

19 indiquent la proportion de sucre qu'une dissoluontient à diverses densités. C'est ainsi qu'une soluyant une densité de 1.050 ou 5° contient 13 gr. 290 de la ou 12 gr. 658 pour 100 gr. Un jus brut de même naturellement moins de sucre, puisque à côté de sels et des matières organiques qui influencent la

reux essais, on a reconnu qu'un jus de betterave à lent au moins, dans 100 cc., 2 gr. de sucre pour le gr. Au fur et à mesure que la densité augmente, acre contenu dans le jus croît également.

ant indique, approximativement, le sucre corresté, pour 100 cc. de jus.

1

Densité	Sucre 0/0 ee	Sucrè pour 1 de densité.	Densité	Sucre 0/0 **	Sucre pour 1 de densité.
4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 7 4.9 5.1 2.3 4.4 4.5 5.5 5.6 7 8.9 8.9 8.1 8.9 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0	7.5 7.8 8.2 8.5 8.8 9.1 9.4 9.6 9.9 10.3 10.6 10.9 11.2 11.5 11.9 12.1 12.4 12.7 12.9 13.2 13.4 13.7 13.9 14.1	1.87 1.90 1.90 1.90 1.92 1.95 1.97 2.02 2.08 2.07 2.09 2.11 2.13 2.16 2.16 2.17 2.19 2.20 2.20 2.20 2.20 2.20	7.127.345.67.89 »1.284.567.89 »1.284.567.89 9.129.34	15.7 15.9 16.2 16.5 16.7 16.9 17.2 17.4 17.7 17.9 18.1 18.4 18.6 18.9 19.1 19.7 19.7 19.9 20.2 20.5 20.7 21.2 21.5 21.7	2.24 2.24 2.25 2.26 2.26 2.26 2.26 2.26 2.26 2.27 2.29 2.29 2.28 2.29 2.30 2.30 2.30 2.31 2.31
6.5 6.6 6.7 6.8 6.9	14.4 14.6 14.9 15.2 15.4	2.21 2.21 2.22 2.23 2.23	9.5 9.6 9.7 9.8 9.9	22 3 22.2 22.5 22.8 22.1	2.31 2.31 2.31 2.31 2.31

Il est évident que ce tableau n'est qu'approximatif et qu'il varie d'une année à l'autre et d'une usine à l'autre. Il ne représente que des moyennes.

La différence existant entre la quantité de sucre contenu réellement dans le jus et les substances totales dissoutes, représente les impuretés ou non-sucre. Nous y reviendrons plus loin.

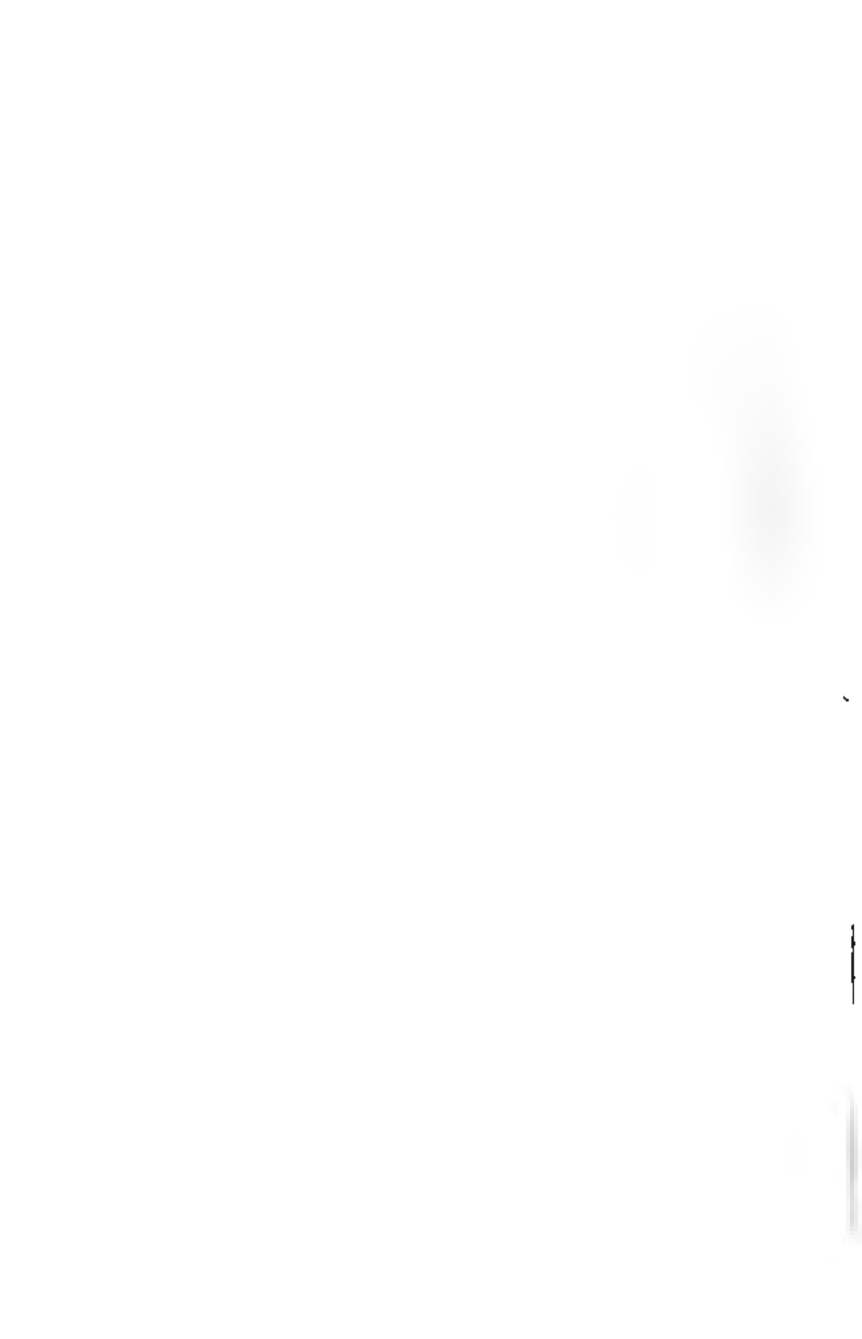
Bien que la densité ne soit qu'un moyen approximatif de dosage du sucre dans la betterave, nous allons cependant indiquer dans tous ses détails la manière de la déterminer rigoureusement, parce qu'elle a une grande importance en sucrerie, tant au point de vue des transactions entre fabricants et cultivateurs, qu'au point de vue du calcul du degré de pureté des jus.

Voyons d'abord ce que c'est que la densité.

La densité d'un corps est le rapport qui existe entre le poids de

Nonibres à multi- plier par 0.489 ou à diviser par 0.81	Produit par 0.489	Quotient par 0.81	Nombres a multi- plier par 0.489 ou a diviser par 0.81	Produit par 0.489	Quotient par 0.81
36.2 36.3 36.4 36.8 37.2 37.6 37.2 37.6 38.3 38.4 38.3 38.3 39.2 40.2 41.6 41.8 42.2 42.4 42.4 42.4 43.4 43.4 44.4 44.8 44.8 44.8 44.8 44	17.6 17.7 17.8 17.9 18.0 18.1 18.2 18.3 18.4 18.5 18.6 18.7 18.8 19.0 19.1 19.3 19.4 19.5 19.6 19.7 19.8 19.9 20.0 20.1 20.2 20.3 20.4 20.5 20.7 20.9 21.1 21.3 21.4 21.5 21.5 21.6 21.7 21.8 21.9 21.9 21.9 21.9 21.9 21.9 21.9 21.9	44.44 44.69 44.69 44.94 45.13 45.63 46.47 46.47 46.47 47.47 47.47 47.47 48.64 49.38 49.38 49.38 49.38 50.62 50.62 50.62 50.52 52.59 53.58 54.81 55.63 54.81 55.63	45.0 45.4 45.6 45.8 46.6 46.8 46.8 46.8 47.6 47.8 48.8 49.8 49.8 49.8 49.8 49.8 49.8 50.8 51.8 51.8 52.8 53.8 53.8 53.8	22.12.34.56.78.90.12.34.56.78.90.12.34.56.78.90.12.34.56.78.90.12.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.45.67.89.01.23.45.67.89.01.23.45.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.24.55.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.34.56.78.90.12.34.55.67.89.01.23.25.35.35.35.35.35.35.35.35.35.35.35.35.35	55.56 56.30 56.30 56.30 56.30 56.30 56.30 57.28 57.28 57.38 57.38 57.38 58.37 59.26 60.49 60.49 61.43 61.78 62.47 62.96 63.46 63.46 64.44 65.48 65.48 66.42 66.42

1,		<u> </u>			
Nombres à multi- plier par 0.489 ou à diviser par 0.81	Produit par 0.489	Quo ient par 0.81	Nombres à multi- plier par 0.489 ou à diviser par 0.81	Produit par 0.489	Quotient par 0.81
54.0 54.6 54.6 54.6 55.6 55.6 55.6 55.6 56.2 56.2 56.8 57.2 57.8 58.8 59.2 59.8 60.6 61.2 61.6 61.6 62.2	26.4 26.5 26.6 26.6 26.7 26.8 26.9 27.1 27.2 27.3 27.4 27.5 27.6 27.7 27.9 28.1 28.2 28.3 28.4 28.5 28.9 29.1 29.2 29.3 29.4 29.6 29.2 29.3	66.67 66.91 67.16 67.41 67.65 67.90 68.15 68.64 68.89 69.14 69.38 69.63 69.88 70.12 70.86 71.11 71.36 71.60 71.85 72.10 72.35 72.59 72.84 73.09 73.33 73.58 73.83 74.07	63.0 63.4 63.6 63.6 63.6 63.6 63.6 63.6 64.6 64	30.8 30.9 31.0 31.1 31.3 31.4 31.5 31.6 31.7 31.8 31.6 31.9 32.1 32.1 32.2 32.3 32.3 32.3 32.3 33.4 33.5 33.3 33.3 33.3 33.3 33.3 33	
62.4 62.6 62.8	30.5 30.6 30.7		71.4 71.6 71.8	35.0 35.1 35.2	



GUIDE PRATIQUE

DI

CHIMISTE DE SUCRERIE

DEUXIÈME PARTIE

CHAPITRE PREMIER

Analyse de la Betterave.

Dans l'industrie sucrière, on détermine la richesse de la betterave par deux méthodes générales : la méthode directe et la méthode indirecte.

La méthode directe consiste à déterminer le sucre directement sur la betterave réduite en pulpe. C'est la seule rigoureusement exacte.

La méthode indirecte consiste à doser le sucre sur le jus de la betterave, extrait par pression, et à passer, à l'aide du calcul, de la richesse du jus à celle de la racine même. Si l'on trouve par exemple que la betterave contient 95 p. 100 de jus et que ce jus renferme 11 p. 100 de sucre, la teneur saccharine de la betterave serait de $\frac{11 \times 95}{100} = 10.45$ p. 100.

L'analyse directe, surtout depuis que la méthode Pellet est bien connue, tend de plus en plus à se substituer à l'analyse indirecte. Néanmoins cette dernière ayant encore de nombreux partisans, nous en donnerons une description très complète.

I

Analyse de la betterave par la méthode indirecte ou analyse du jus.

La substance qu'il importe avant tout de connaître dans la composition du jus de la betterave, c'est le sucre. On le détermine soit par des procédés physiques, soit par des procédés chimiques. Avec le foret-râpe. on perce la betterave sensiblement au quart de sa longueur, comptée depuis le collet jusqu'à la partie où la racine se rétrécit rapidement vers son autre extrémité. On peut prendre l'échantillon soit perpendiculairement, soit obliquement à l'axe de la betterave, pourvu que le foret rencontre l'axe au quart de la longueur. La richesse de cet échantillon représente très sensiblement la richesse moyenne de la betterave. Si l'on perçait la betterave plus près du collet, l'échantillon serait moins rîche que la moyenne de la betterave; si au contraire l'échantillon était prélevé plus bas, il serait plus riche que la moyenne.

Pression. — La pulpe obtenue est pressée de manière à en faire sortir la majeure partie du jus que l'on recueille dans un vase propre et sec. La composition du jus extrait se rapprochera d'autant plus de celle du jus normal de la betterave que la pression aura été plus forte. Aussi recommandons-nous d'opérer avec des presses énergiques.

Les presses (fig. 7. 8 et 9) donnent d'excellents résultats.

La presse à levier (fig. 10), a l'avantage d'être rapide et de presser assez fort quand on a soin d'augmenter la longueur du levier par l'adjonction d'un tube en fer de 50 à 70 centimètres de longueur; mais elle offre l'inconvenient suivant: quand on exerce la pression rapidement sur le levier, le jus sort en abondance trés émulsionné et chargé d'air, de sorte que la densité en est momentanément très affaiblie; ce n'est qu'au bout d'un temps assez long que l'air étant expulsé, le densimètre accuse la densité réelle.

D'après de nombreux essais faits par MM. Ladureau, Leplay, Sachs, Chevron et nous, il résulte que le jus qui s'écoule de la râpure sous une pression énergique, a une densité et une richesse inférieures à célui qui est obtenu à l'aide d'une faible pression.

En soumettant de la râpure à des pressions croissantes, M. Ladureau a trouvé les résultats suivants:

	Pression par centimètre carré				
	2 k.	10 k.	20 k.	40 k.	
1er essai. Densité	6°5 5 6 5 5	6°1 5 3 5 2	5°5 4 9 5 »	4°1 4 5 4 4	

M. Chevron, professeur à l'Institut agricole de Gembloux, a trouvé des résultats analogues, mais avec un écart beaucoup moindre entre la densité du jus initial et celle du jus final.

Fig. 3.

Nous avons fait, de notre côté, de nombreux essais pour vérifier ces faits, et nous avons constamment trouvé que le jus extrait sous une forte pression est moins riche et moins dense que celui qui s'écoule sous une faible pression, telle qu'elle est donnée par les presses à main de laboratoire, mais nous n'avons pas trouvé les écarts considérables signalés par M. Ladureau.

Dans nos nombreux essais avec une presse stérhydraulique pressant jusqu'à 200 atmosphères au manomètre, mais ne donnant en réalité que 65 k. de pression par centimètre carré sur le plateau nous avons obtenu une différence de 0.5 entre la densité du jus sorti sous une faible pression (50 atmosphères au manomètre, ce qui correspond à la pression obtenue au moyen des petites presses à main des laboratoires) et celle du jus le moins dense, recueilli à la pression finale maximum de 300 atmosphères; mais la différence de densités entre le jus total moyen et celui qui a été recueilli sous une faible pression de 300 atmosphères au manomètre, n'atteint pas un dixième de degré; elle n'est en moyenne que de 0.08.

Cela n'étonnera pas si l'on considère que la plus grande partie du jus s'écoule sous une faible pression, et qu'à 350 atmosphères en en recueille à peine 15 p. 160 du volume total extrait.

Une presse d'une puissance beaucoup plus considérable, la presse à poulie différentielle (fig. 11 et 12) avec laquelle un homme peut exercer une pression de 150 à 300 k. par centimètre carré sur le plateau, nous a donné des résultats plus accentués. La quantité de jus extrait est plus considérable; l'écart de densité entre le jus fourni par cette presse et celui que produit une presse ordinaire de laboratoire, a 446 de près de 2 dixièmes de degré.

Il est évident que pour l'achat des betteraves à la densité, c'est à cette dernière presse que le fabricant doit donner la préférence.

Les résultats de nos essais sont consignés dans le tableau sui-

4 kilogr. de râpure provenant de mêmes betteraves coupées en deux dans le sens longitudinal ont donné en moyenne:

1. La surface du piston de la presse stérhydraulique de Putsch qui nous a servi étant de 21cm², 23 et celle du plateau de 98cm², les pressions au plateau par centimètre carré sont respectivement de 2 k. 16 — 21 k. 66 — 32 k. 5 — 65 k. pour des pressions au manomètre de 10 at. — 100 — 150 — 300.

2. Nous construisons deux modèles dissérents de presses à double vis : le premier modèle du prix de 150 fr., est représenté fig. 11; il permet de presser à la fois 3 k. de râpure avec une pression de 50 k. par cm² sur le plateau lorsqu'un homme de force moyenne manœuvre le volant supérieur, et avec une pression de 120 à 200 k. en manœuvrant le volant latéral.

Le grand modèle, fig. 12, du prix de 200 fr., permet de presser aux mêmes pressions, 10 k. de râpure à la fois. (Voir pour le calcul de la force de ces

presses à la fin de l'Agenda.)

Fig. 4.

	Avec sa presec stéchydraulique				Presso	à double	vis.	
Pression au mano- môtro (simephères)	\$0	160	200	300	Totaux et movenne.	En manœuvrant le volant su- périeur seul.	Apres manceu- vre du volant latéral.	Totaux et moyenne.
Jus en c. c	434 6-9 15 04 0.88 12 04 83.41	110 6-7 14.67 0.83 17.59 83.83	6°4 14.08 0 80 1° 50 84 30	29 6-0 13 32 0.78 17.08 85.88	0 86 17.23	480 6.85 15.01 0.87 17.25 83.85	255 6•1 43 60 0 77 17 66 85 53	735 6-5 14 5 0 8 17 4 84 4

Le jus obtenu par pression est d'abord filtré sur un linge s'il contient de la pulpe folle, puis introduit dans une éprouvette à pied, et verre ou en métal. Autant que possible on remplit complétement l'éprouvette de façon à ce que le liquide déborde.

Prise de la densité.

Eprouostte. — Le jus extrait par pression doit être introduit dans une éprouvette en verre ou en métal, en ayant soin de ne pas donner lieu à une production de mousse qui gêne toujours la lecture.

L'éprouvette doit être de plus grand diamètre pour que le densimêtre puisse s'y mouvoir librement et soit soustrait aux influences de la capillarité ou de l'adhérence qui fausserait la densité. En général le diamètre intérieur de l'éprouvette doit avoir au moins deux centimêtres de plus que celui de la caréne du densimètre. L'éprouvette à bec doit être préférée.

Il faut avoir soin de placer l'éprouvette sur une table bien horizontaie; si celle-ci était inclinée, le densimètre qui conserve toujours sa position verticale, viendrait toucher les parois intérieures et le frottement ou l'adhèrence pourrait fausser la densité.

On emploie beaucoup aujourd'hui le système d'éprouvettes auivant : Le jus sortant de la presse est recueilli dans une éprouvette munie d'un robinet placé à 2 ou 3 centimètres du fond; on laisse reposer suffissement le jus; puis, avec précaution, on décente le jus

		,

Intermédiaire entre la mousse et les impuretés qui se sont rastemblées dans le fond; et on le reçoit dans une seconde éprouvette; on peut prendre de suite la densité. On emploie encore avec avantage les vases à décantatation cylindriques, très larges, et munia d'un robinet pour le soutirage.

∄ig. 10.

Densimètre. — Les densimètres sont aujourd'hui contrôlés et poinçonnés par l'État. Comme la tolérance est de 1/2 dixième audeasus ou au-dessous, il en résulte que deux densimètres poinçonnés peuvent diffèrer de 1/10. Il y a donc un choix à faire. Ces instruments peuvent porter 1, 2 ou 3 degrés sur la tige, laquelle doit avoir un diamètre minimum de 3 millimètres. L'écartement minimum entre les dixièmes doit également être de 3 m/m.

Les échelles de 5 à 7; de 7 à 9; de 5 à 8; de 7 à 10, de 5 à 6; de 6 à 7; de 7 à 8; de 8 à 9 et de 9 à 10 sont celles qui convienzent le mieux.

Lecture de la deneité. — Après avoir abandonné le jus au repos dans l'éprouvette, pendant quelques minutes, pour permettre aux bulles d'air qu'il tient emprisonnées de remonter, on chasse, en soufflant, la mousse qui a'est produite à la surface du liquide, et on y plonge délicatement la densimètre présiablement lavé et essuyé. Fig. 11.

Après quelques oscillations, il s'arrête à une certaine hauteur de sa tige. La graduation à laquelle il affleure dans le liquide exprime la

densité. Il faut attendre avant de faire cette lecture que tout l'air soit parti, c'est-à-dire qu'il ne se forme plus de mousse blanche à la surface du jus, autrement la densité trouvée serait trop faible. Quand deux lectures faites à queiques minutes d'intervalle sont concordantes, la densité lue sur l'instrument peut être considérée comme bonne.

On ne doit pas non plus attendre trop longtemps avant de faire la lecture, parce qu'il se produit parfois rapidement, au sein du jus, une espèce de défécation ou séparation des matières organiques dont les unes se précipitent, et les autres, plus légères, remontent à la surface, phénomène qui peut altérer la densité réelle. L'éprouvette étant exactement remplie de jus, on fait la lecture de la densité en mettant l'œil à la hauteur de la surface du liquide et en regardant par le bec de l'éprouvette.

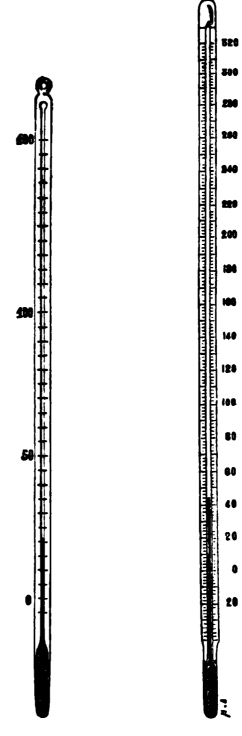


Fig. 43.

Fig. 14.

Correction de température à faire subir à la densité. — La densité est déterminée à la température de 15° c.

supérature est supérieure ou inférieure à 15°, la densité indil'aéromètre est ramenée à ce qu'elle serait à + 15°. Ceci as facile en été, on a recours à une correction déduite de l'ex. Ordinairement on augmente ou on diminue la densité de 1/10 par 3° de température au-dessus ou au-dessous de 15°. Mais unière empirique de corriger les indications du densimètre : tout à fait exacte, parce que l'influence exercée par la temsur les liquides aucrès varie : 1° avec la richesse de coux-ci lire que la correction de température qu'il faut faire subir à ul a 5° de densité n'est pas la même que pour un jus dont la set de 7°; 2° avec la température elle-même, suivant qu'elle ou moins élevée; ainsi entre 18 et 19° la dilatation est plus ju'entre 10 et 11°.

avons donc dressé des tables qui indiquent les corrections à ir chaque cas particulier (*Voir la table n°* 26). Soit un jus t 5°9 à la température de 20° c., la densité corrigée ramenée, d'après la table, de 6°.

nomètre. — On se sert, pour constater la température des hermomètre à alcool ou à mercure, gradué sur tige (fig. 13 non sur monture; ce dernier est rarement juste. La loi de galement ordonné l'emploi du thermomètre contrôlé à meradué sur tige, divisé par 1/2 degré et allant de 0° à 45°

able de correction des densités suivant les températures, par F. Duimprimée à part et forme un tableau d'un usage très commode dans toires et aux bascules de réception : Prix 0 fr. 50 l'exemplaire.

Substances totales dissoutes dans le jus.

Degré saccharométrique Vivien. — Degré °/0 Brix-Dupont. —
Degré °/0 Balling ou Brix.

Les subtances totales dissoutes dans le jus sont constituées par le sucre, les cendres ou matières minérales, et les matières organiques autres que le sucre.

Le poids de ces substances est donné par des instruments spéciaux appelés saccharomètres.

Le saccharomètre Vivien indique le poids des substances totales dissoutes par 100 cc. ou par hectolitre de jus, c'est-à-dire par volume de jus. Le saccharomètre Brix-Dupont indique le poids des substances totales dissoutes par 100 gr. de jus, c'est-à-dire dans un poids et non dans un volume de jus.

Le sacharomètre Balling ou Brix diffère du saccharomètre Brix-Dupont en ce qu'il est gradué à + 17°5 C. Il est usité en Allemagna où tous les instruments aréométriques sont gradués à cette température; tandis qu'en France ces mêmes instruments sont gradués à + 15° C.

Les saccharomètres indiquent réellement non pas les substances totales dissoutes dans le jus, mais le poids de sucre que contiendrait une solution sucrée supposée pure. Ainsi à la densité de 106 correspondent les degrés saccharométriques 150912 Vivien et 15.011 Brix-Dupont. Ces chiffres signifient que dans une solution sucrée pure de 106 de densité, il y a 15 gr. 912 de sucre pour 100 cc. ou 15 gr. 011 pour 100 gr. Mais dans la pratique de l'analyse des jus bruts de betteraves, qui ne sont pas des dissolutions de sucre pur, on est convenu que le degré saccharométrique représente le poids des substances totales dissoutes, sucre, sels et matières organiques. Il est donc bien évident que le poids des substances totales dissoutes, ou substances sèches, déterminé de cette façon, est erronné, car les impuretés organiques et minérales n'ayant pas la même densité que le sucre, n'influencent pas également l'aréomètre. Toutefois les indications des saccharomètres sont précieuses pour déterminer la valeur relative des jus.

Les tableaux 18 et 19 donnent la concordance entre la densité et les degrés saccharométriques Vivien et Brix-Dupont.

Pour avoir le poids réel des substances totales dissoutes dans le jus ou matières sèches, il faut dessécher, soit à l'étuve, soit dans l'appareil Courtonne, un poids ou un volume déterminé de jus.

Nous verrons plus loin comment se fait cette détermination.

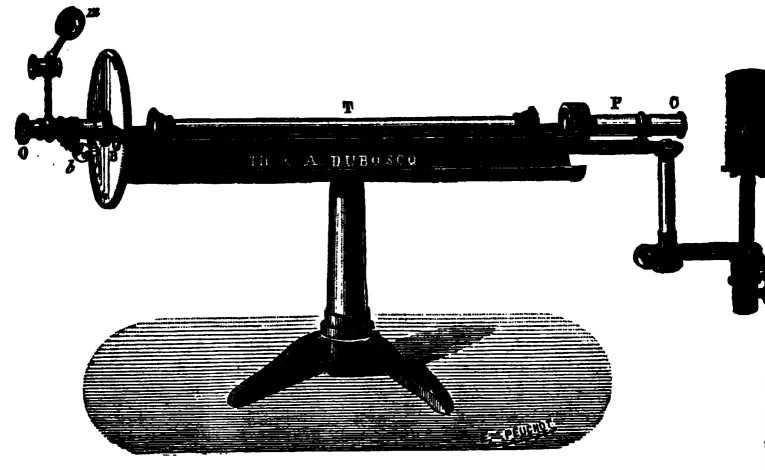
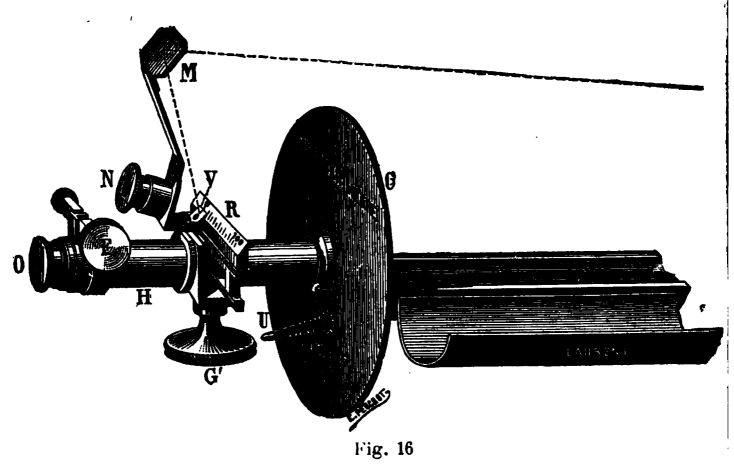


Fig. 15.



Détermination du sucre par le saccharimètre.

Saccharimètres. — Avant d'indiquer comment on procède, nous dirons d'abord quelques mots des saccharimètres.

Nous pensons qu'il est inutile de décrire dans un Manuel-Agenda les différents types de saccharimètres ni d'en faire la théorie. On trouve ces renseignements dans tous les traités de physique et dans les catalogues des constructeurs.

Nous dirons seulement que les saccharimètres français sont gradués de telle façon, qu'une solution contenant 16 gr. 20 de sucre chimiquement pur dans 100 cc., examinée dans un tube de 20 cm. marque une déviation de 100 saccharimétriques.

Pour les saccharimètres allemands, notamment pour le saccharimetre Schmidt et Hensch, le poids normal de sucre est de 26 gr. 048.

Si donc l'on dissout dans l'eau 16 gr. 20 de sucre brut, de manière à former 100 cc. et qu'en examinant la solution au saccharimètre dans un tube de 20 cm., on trouve 99°5, ce sucre contient 99,5 p. 100 de sucre pur et 0,5 p. 100 d'impureté.

Si nous examinons un liquide clair sucré quelconque dans un tube de 20 cm. et qu'on lise par exemple une rotation de 61-6, on raisonne ainsi pour trouver la richesse du liquide:

Si une rotation de 100 degrés indique une richesse de 16 gr. 20 de sucre dans 100 cc., une rotation de 61°6 indiquera $\frac{16.2 \times 61.6}{100}$ = 9 gr. 979 de sucre par 100 cc.

Donc on obtient le sucre pour 100 cc. en multipliant les degrès lus par 0.162.

Beaucoup de saccharimètres portent une deuxième graduation décimale, dite graduation Vivien, dont $162^{\circ} = 100^{\circ}$ saccharimétriques; 10 gr. de sucre pur formant une solution de 100 cc. donnent dans un tube de 20 cm. une déviation de 100° à cette échelle. Cette graduation est commode parcequ'elle supprime tous les calculs, et le poids normal des saccharimètres qui la possède est de 10 gr.

Les saccharimètres les plus employés en France sont:

Le saccharimètre à pénombre à lumière monochromatique jaune, de Laurent ou de Duboscq, (fig. 15).

Le saccharimètre à pénombre à compensateur, à lumière blanche de Laurent (fig. 16).

Le saccharimètre à franges et à lumière blanche, de Duboscq

Le poids normal de sucre pour ces saccharimètres est 16 gr. 19 ou 16 gr. 20.

En Allemagne on se sert surtout du saccharimètre à pénombre et à lumière blanche de Schmidt et Hensch, dent le poids normal de sucre est 26 gr. 018.

Pour les laboratoires qui possèdent le gaz, et peuvent par conséquent obtenir la lumière monochromatique jaune, nous conseillons le saccharimètre à pénombre à lumière jaune, qui, quand il est bien construit, est d'une sensibilité extrême (1/10 de degré). Quand on n'a pas le gaz, on produit de la lumière jaune avec un éolipyle dans lequel on brule du pétrole, de l'essence ou de l'alcool; mais cet appareil ne fonctionne pas toujours bien. On a alors recours au saccharimètre à lumière blanche. Avec la lumière d'une lampe à pétrole, ce saccharimètre n'est pas toujours très sensible, parce qu'il présente des colorations sur le disque; mais en s'en servant avec la lumière monochromatique aune il offre une netteté absolue et une facilité d'observation considérable.

Observations sur l'emploi du saccharimètre.

- 1º Faire la polarisation dans une chambre noire, avec les saccharimètres à lumière jaune. Il vaut mieux aussi la faire dans une chambre noire avec les appareils à lumière blanche, parce que l'observation est plus facile;
- 2º Employer la lumière monochromatique du sodium, même avec les saccharimètres à lumière blanche. Pour les lampes à pétrole, employer le bec Duplex;
- 3º Avoir soin que les nacelles de platine du brûleur soient toujours pourvues de sel de sodium;
- 4º Tenir exactement l'œil dans l'axe de l'apparcil pour faire la polarisation, et dans l'axe de la loupe pour faire la lecture;
- 5° Mettre bien exactement au point la lunette de Gallilée, de manière à voir les deux demi-disques le plus distinctement possible:
- 6º Faire le zéro à chaque expérience; ou tout au moins tous les jours;
- 7º Remplacer les galets ou obturateurs en verre des tubes chaque fois qu'ils sont striés ou que des coloratians apparaissent sur les deux demi-disques du saccharimètre. Ne pas trop les serrer sur les tranches du tute. Les galets sont souvent la cause d'erreurs dans l'observation saccharimétrique; ne jamais hésiter à les sacrifier quand ils sont défectueux;
 - 8º Faire chaque sois plusieurs lectures, en ayant soin de tourner le

tube dans différents sens; en cas de différences, prendre la moyenne des observations.

Mode opératoire. — Dans une fiole exactement jaugée à 160 cc — 110 cc., on introduit 100 cc. de jus dont la densité a été déterminée; on y ajoute 10 cc. (jusqu'au trait 110 de sous-acétate de plomb liquide normal ou à 30° pour le clarifier; on agite par retournement, en bouchant l'extrémité de la fiole avec le pouce et l'on filtre; on rejette les premières gouttes de liquide filtré. On introduit le liquide parfaitement clair dans le tube saccharimétrique de 20 cm. et l'on polarise. Soit 72,3 la lecture du saccharimètre. Ce nombre, augmenté de 1/10 pour tenir compte du sous-acétate de plomb ajouté à 72,3 — 79.53) et multiplié par 0,1629 donne le sucre pour 100 cc.

Subre p. $100 \text{ cc.} = 79.53 \times 0,1619 = 12 \text{ gr. } 875.$

Avec le saccharimetre à divisions Vivien, on aurait lu directement 117;1; en ajoutant 1/10, on aurait eu 117,1+11.71=128.81. Soit 12,881 de sucre pour 100 cc.

On a lieu de faire la polarisation dans un tube de 20 cm., il vaut mieux pour les jus de betteraves et tous les liquides dont le volume a été porté à 110 cc., le faire dans un tube de 22 cm., qui tient compte de la dilution du liquide par le sous-acétate. Dans l'exemple cidessus, avec un tube de 22 cm., on aurait lu directement 79°5 degrés saccharimétriques, ou 128°8 degrés Vivien.

La table nº 56 a pour but de supprimer ces calculs et de donner immédiatement le taux de sucre pour 100 cc. de jus.

Sucre p. 100 gr. de jus. — La densité de jus étant 106, son poids est 105,9. nons disons : Si 100 cc. ou 105 gr. 9 de jus contiennent

12 gr. 875 de sucre, 100 gr. en contiendront $\frac{12.875 \times 100}{105.9}$ = 12.157.

Sucre p. 100 de jus =
$$\frac{\text{Sucre 0/0 cc.} \times 100}{\text{Densité} - 0.1}$$

Sucre p. 100 de betteraves. — Pour déterminer le sucre p. 100 de betteraves, il faudrait connaître la proportion de jus contenu dans la betterave. Or, on n'est pas d'accord là-dessus. Tandis que plusieurs chimistes estiment que la betterave contient en moyenne 95 p. 100 de jus, d'autres soutiennent que cette proportion varie entre 87 et 97, et qu'elle est d'autant plus faible que le jus est plus riche; que le coefficient de 95 n'est exact que pour les densités voisines de 60 et de 505.

Quoiqu'il en soit, le sucre p. 100 de betteraves s'obtient en multipliant le sucre p. 100 gr. de jus par le coefficient adopté pour représenter la proportion de jus dans la betterave; soit 95 ce coefficient, nous avons:

Sucre 0/0 de betteraves = $\frac{\text{Sucre 0/0 gr. de jus} \times 95}{100}$ ou bien, en partant du sucre p. 100 de jus :

Sucre 0/0 de betteraves =
$$\frac{\text{Sucre 0/0 cc.} \times 95}{\text{Densité} - 0,1} = \frac{12.875 \times 95}{105.9} = 41.519.$$

Le coefficient de 95 de jus peut être admis pour des betteraves dont la richesse est voisine de 10 p. 100 de sucre; mais pour des richesses plus élevées, il est trop fort, de sorte qu'il exige une correction. D'après les essais de Maerker, Pétermann et Pellet et d'autres, il résulte que les différences entre le dosage direct du sucre dans la betterave et le dosage indirect par l'analyse du jus varient dans des limites dont la moyenne serait de 0.50 p. 100, de sorte qu'en multipliant le taux de sucre par 0.95 et en retranchant du résultat 0.50 on obtiendrait à peu près exactement le taux de sucre p. 100 de betteraves

M. Pagnoul a fait de nombreux essais en 1889 pour déterminer le coefficient à adopter pour passer de la richesse du jus à celle de la betterave, et il est arrivé aux résultats suivants;

Sur 82 essais, les coefficients trouvés ont été:

1	fois	96	16 fois	92
9		95	12 —	91
10	-	94	4 —	90
31		93		

La moyenne a été de 92.8, soit 93.

Ceci prouve qu'il est tout à fait impossible de passer avec certitude de la richesse du jus à celle de la betterave. Pour déterminer le sucre contenu dans la betterave, il faut donc le doser directement, comme nous le verrons plus loin.

Non-sucre.

Le non-sucre est constitué par les cendres et les matières organiques.

Le non-sucre = substances totales dissoutes - sucre,

Ou : non-sucre 0/0 cc. de jus = degré Vivien - sucre pour 100 cc.

Ou: non-sucre 0/0 gr. de jus = degré Brix-Dupont — sucre pour 100 gr.

Exemple pour le jus d'une densité de 6° contenant 12 gr. 875 de sucre pour 100 cc.

Non-sucre 0/0 cc. = 15.912 - 12.875 = 3.037.

Non-sucre 0/0 gr. = 15.011 - 12.157 = 2.854.

Cendres.

sont introduits dans une capsule de platine tarée, puis évaporés lentement de manière à éviter les projections, soit au bain de sable, soit à l'étuve. Quand la dessication est à peu près complète, on chauffe la capsule sur la flamme d'un bec Bunsen jusqu'à carbonisation, puis on la porte dans la moufie du fourneau (1). On chauffe d'abord tout doucement pour ne pas dépasser le rouge sombre, puis quand tout le charbon est brûlé, on chauffe au rouge blanc pour décomposer les bisulfates, en ayant soin cependant de ne pas fondre les cendres. On laisse refroidir la capsule sous une cloche au-dessus d'un exsiccateur à acide sulfurique ou à chlorure de calcium, puis on pèse. Du poids trouvé on retranche 1/10 (ce qui revient à multiplier par 0.9) pour tenir compte de l'acide sulfurique ajouté, et l'on multiplie ensuite par 10 ou par 100 pour avoir la cendre pour 100 cc. ou par litre.

Soit 0 gr. 079 le poids des cendres de 10 cc. de jus.

Nous avons:

Cendres 0/0 cc. de jus = $0.079 \times 0.9 \times 10 = 0$ gr. 711.

Cendres 0/0 gr. de jus = $\frac{\text{Cendres } 0/0 \text{ cc.} \times 100}{\text{Densité}} = 0$ gr. 671.

Cendres 0/0 de betteraves = cendres 0/0 gr. de jus \times coefficient de jus = $0.671 \times 0.95 = 0$ gr. 637.

Nota. — Pour que le poids des cendres soit réel, il faut que la betterave ait été bien lavée et débarrassée de la terre adhérente, autrement les matières terreuses viendraient l'augmenter. Il est bon par conséquent de n'opérer les analyses que sur les jus décantés

Matières organiques.

On les calcule par différence. Elles sont égales à substances totales dissoutes — (sucre + cendres).

Matières organiques pour 100 cc. = substances totales dissoutes (degré Vivien) — sucre + cendres) = 15.912 - (12.875 + 0.711) = 2.326.

Matières organiques pour 100 gr. de jus = degré Brix-Dupont — (sucre + cendres 0/0 gr. de jus) = 15.011 - (12.157 + 0.671) = 2.183).

Les matières organiques n'ayant pas la même densité que le sucre et n'agissant pas comme lui sur le densimètre, on a proposé de leur appliquer un coefficient de correction que Stammer, Commerson et Laugier ont fixé à 0.8.

(1) Voir les fourneaux à incinérer à l'Analyse des sucres.

En adoptant ce coefficient, on aurait donc:

Substances organiques 0/0 cc. de jus = $2.326 \times 0.8 = 1.860$.

- 0/0 gr. de jus = 2.183 \times 0.8 = 1.746.

Nous ne sommes pas partisans de cette correction qui n'est évidemment qu'approximative et qui laisse quand même subsister des erreurs. D'ailleurs la détermination des matières organiques n'a qu'une faible importance dans les analyses sucrières, parce qu'on la fait toujours par différence. Il est à souhaiter de trouver un procédé pratique de dosage direct de ces matières.

Eau. — On la dose généralement par différence. Elle est égale à poids du jus — substances totales dissoutes.

Eau 0/0 cc. = poids - degré Vivien = 1059 - 15.912 = 89.988.

Eau 0/0 gr. jus = 100 - degré Brix-Dupont = <math>100 - 15.011 = 84.989.

REMARQUE. — Nous avons déterminé par différence l'eau et les substances totales dissoutes, de sorte que les chiffres exprimant leurs poids respectifs sont assurément entachés d'une légère erreur.

Pour doser l'eau directement on dessèche à l'étuve ou dans l'appareil Courtonne 10 cc. ou 10 gr. de jus. La perte de poids représente l'eau, et le poids du résidu représente les substances sèches, ou substances totales dissoutes.

En retranchant du poids des substances sèches, ceux du sucre et des cendres, on a le poids des matières organiques.

La détermination directe de l'eau et des substances sèches dans les jus bruts de betteraves, n'a pas une bien grande utilité pratique.

Degré de pureté.

Le degré de pureté n'est autre chose que la proportion de sucre existant sur 100 de substances totales dissoutes. Dans notre exemple, nous avons 12 gr. 875 de sucre sur 15 gr. 912 de substances totales

dissoutes, dans 100 nous aurons $\frac{12.875 \times 100}{45.912}$ = 80.92 qui est le degré de pureté.

Degré de pureté = $\frac{\text{Sucre 0/0 cc.} \times 100}{\text{Degré Vivien}}$ ou $\frac{\text{Sucre 0/0 gr.} \times 100.}{\text{Degré Brix-Dupont.}}$

Il y a le degré de pureté apparent et le degré de pureté réel.

Le degré de pureté est apparent lorsque les substances totales dissoutes ont été déterminées par le saccharomètre; il est réel si ces substances ont été déterminées directement par dessication.

Le degré de pureté apparent fait connaître dans une certaine mesure la valeur relative des jus; néanmoins on ne doit pas lui accorder trop de confiance, parce qu'il représente une valeur évidemment erronnée, attendu qu'un de ses facteurs, le poids des substances totales dissoutes est déterminé empiriquement.

Le degré de pureté réel ne renseigne pas encere d'une façon bien certaine sur la valeur relative de la betterave, parce que s'il tient compte du poids de toutes les impuretés du jus, il ne tient pas compte de leur nature.

Le degré de pureté des jus bruts de betteraves varie entre 95 et 88. Quand il est inférieur à 75, la betterave est considérée comme impropre à la fabrication; les degrés de pureté supérieurs à 88° sont très rares. La betterave à 6° de densité ne doit pas avoir un degré de pureté inférieur à 80°.

Quand la richesse saccharine de la betterave correspond à 2º de sucre pour 1º de densité, le degré de pureté est égal à 74.78.

Rapport du sucre au non-sucre. — On détermine quelquefois le rapport du sucre au non-sucre que certains auteurs appelent improprement coefficient de pureté.

Rapport du sucre au non-sucre =
$$\frac{\text{Sucre}}{\text{non-sucre}} = \frac{12.875}{2.865} = 4.45.$$

Coefficient salin.

C'est le rapport du sucre aux cendres. On l'appelle aussi sucre pour 1 de cendres.

Coefficient salin =
$$\frac{\text{Sucre}}{\text{Cendres}} = \frac{12.875}{0.711} = 18.15.$$

Le coefficient salin donne des renseignements très précis sur la valeur relative des jus, aussi conseillons-nous de toujours doser les cendres pour pouvoir le calculer. Dans les betteraves riches, il peut atteindre jusqu'à 25 et 30, et même 35.

Coefficient organique.

Coefficient organique
$$=\frac{\text{Sucre}}{\text{Matières org.}} = \frac{12.875}{2.326} = 5.53.$$

Ce coefficient n'a aucune valeur lorsque les matières organiques sont dosées par différence, car sur elles sont accumulées toutes les erreurs. Du reste la nature des matières organiques a, sur la fabrication du sucre, bien plus d'influence que leur poids.

Valeur proportionnelle.

Une betterave aura d'autant plus de valeur qu'elle sera plus riche, c'est-à-dire qu'elle contiendra plus de sucre, et que son degré de pureté sera plus élevé, c'est-à-dire qu'elle contiendra moins d'impuretés minérales ou organiques. Ainsi de deux jus contenant même quantité de sucre, mais dont les degrés de pureté sont différents, le

meilleur sera celui dont le degré de pureté sera le plus élevé. Pareillement de deux jus qui ont même degré de pureté, mais dont les teneurs en sucre sont différentes, le meilleur sera celui qui contiendra le plus de sucre. Il peut se faire qu'un jus plus riche en sucre ait une valeur proportionnelle moindre qu'un autre dont le degré de pureté sera plus élevé, c'est-à-dire qui contiendra moins d'impuretés minérales ou organiques.

Valeur proportionnelle

$$= \frac{\text{Sucre} \times \text{degré de pureté}}{100} = \frac{12.875 \times 80.92}{100} = 10.41$$

La valeur proportionnelle reposant sur le degré de pureté du jus ne peut avoir qu'une valeur très relative. Il faudrait donc dans le calcul de cet élément, faire encore intervenir le coefficient salin en l'additionnant avec le degré de pureté.

Rendement industriel.

Il n'est pas facile de calculer d'une façon exacte le rendement industriel probable de la betterave en sucre parce que ce rendement dépend d'une foule de facteurs: richesse de la betterave, proportion et nature des impuretés qu'elle renferme, perfection plus ou moins grande des procédés de fabrication employés.

M. Vivien a donné la formule empirique suivante pour le rendement industriel de la betterave travaillée par les presses

$$R = \frac{0.776 \times S \times P}{D}$$

dans laquelle S = la quantité de sucre contenue dans le jus; P = le degré de pureté, et D = la densité du jus.

Il n'est pas besoin de faire remarquer combien cette formule n'est qu'approximative. On peut lui faire deux reproches principaux: D'abord la valeur du coefficient 0,776 est absolument incertaine et arbitraire; ensuite, le degré de pureté sur lequel elle s'appuie n'a aucune valeur industrielle quelconque, parce que le poids des matières totales dissoutes, indiqué par les saccharomètres Vivien ou Brix-Dupont, est toujours entaché d'erreur, par la raison que les impuretés du jus (matières organiques et sels) ont une densité différente de celle du sucre, et qui varie avec leur nature. On ne peut donc faire entrer le degré de pureté dans une formule exprimant le rendement industriel de la betterave en sucre.

Mais on obtiendra une indication précieuse et suffisante, si on se base, pour estimer ce rendement, sur le coefficient salin de ces jus, parce qu'il a été parfaitement constaté, qu'à part de rares exceptions, le sucre, immobilisé dans les mélasses, est en rapport constant avec

les sels. Ce rapport qui varie entre 3.50 et 4 de sucre pour 1 de sels, est, dans la plupart des cas, de 3.75.

Nous proposons donc de calculer le rendement industriel de la betterave de la manière suivante, en prenant pour base la betterave qui nous a servi de type et qui contient 11.538 p. 100 de sucre, et en supposant une usine travaillant par la diffusion, lavant ses écumes et n'employant pas de noir:

Sucre 0/0 kil. de betteraves		11 k. 538
Perte totale de sucre à la difiusion	0.35	
— dans les écumes Pertes à la filtration, à l'évaporation, et dans les	0.16	
différentes manipulations, etc	0.50	1 k. 000
Reste		10 k. 538

Ces 10 kil. 538 de sucre se décomposent en sucre obtenu à l'état brut et en mélasse. La quantité de mélasse est facteur de la richesse de la betterave et de sa pureté. Or, on compte dans la pratique, que 1 de sels empêche la cristallisation de 3.75 de sucre. Notre coefficient salin étant de 18.15, c'est-à-dire que le jus de notre betterave, contenant 18.15 de sucre pour 1 de sels, nous aurons comme sucre immobilisé

dans les mélasses $\frac{3.13 \times 10.336}{18.15} = 2 \text{ k. } 177$	2 k. 177
Le rendement industriel en sucre cristallisable =.	8 k 361

La mélasse contenant ordinairement 45 p. 0/0 de sucre, nous aurons:

9 75 \/ 10 590

Mélase pour 0/0 de betteraves 4 k. 838

En exprimant par S la teneur en sucre de la betterave (et non du jus); par p les pertes totales de sucre et par q le coefficient salin, on peut exprimer le rendement R de la betterave en sucre par la formule suivante:

(4)
$$R = S - \frac{(S-p) \times 3.75}{q}$$

Comme les coefficients salins varient, en général, entre 10 et 25, on peut calculer une table des valeurs de $\frac{3.75}{q}$ pour tous les coefficients salins compris entre 10 et 25, et exprimant chacune de ces valeurs par r, nous aurions pour formule du rendement industriel.

(5)
$$R = S - (S-p) r$$
.

Nota. — Comme on produit, en général 2/3 de sucre blanc premier jet, polarisant 99.50 et de 1/3 sucre roux, 2° et 3° jets, polarisant 95°, il faut augmenter de 2 p. 100 le rendement R, pour avoir le rendement industriel de la betterave en sucre bruts de tous jets.

APPENDICE

Détermination de la proportion de jus dans la betterave.

Voici les principales méthodes proposées pour déterminer la proportion de jus conteuue dans la betterave.

1re Méthode Grouven-Stammer. On dose successivement, par dessication l'eau dans la betterave découpée en tranches minces, et l'eau dans le jus provenant de cette betterave:

Soit e la quantité d'eau contenue dans 100 de betteraves,

$$-e'$$
 $-$ 100 de jus.

et x la quantité de jus cherchée; on a

$$x = \frac{100 e}{e'}$$

2º Méthode. On dose le sucre dans le jus comme à l'ordinaire; en le dose ensuite directement dans la betterave par l'une des méthodes que nous indiquerons plus loin. Soit s le sucre dans 100 de betteraves, et s' le sucre dans 100 de jus, on a pour æ qui est la quantité de jus cherché

$$x = \frac{100 s}{s'}$$

3º Méthode. Ou pèse un poids déterminé, 25 gr. par exemple de pulpe; on les lave sur un filtre taré, à l'eau froide d'abord, à l'eau tiède ensuite, et enfin à l'eau distillée bouillante, jusqu'à ce que les eaux de lavage ne contiennent plus de matières solubles de la betterave, ce que l'on reconnaît par l'évaporation d'une goutte du filtrat sur une lame de platine; il ne doit pas se produire de dépôt. On dessèche le marc à 100°, on le pèse. La différence de poids représente le jus. Soit 1 gr. 40 le poids du marc de 25 gr. de jus; le poids du jus sera 25 — 1.40 = 23.60; et pour 100 de pulpe ou de betterave la quantité de jus sera

$$=\frac{23.60\times100}{25}=94.40.$$

Ce procédé doit être employé avec une râpure très fine.

4º Méthode du Dr Von-Lippmann. C'est une variante de la précêdente. Un poids déterminé de râpure très finement divisée est introduit dans une petite corbeille formée d'un tissu métallique à mailles très serrées; on suspend la corbeille dans une éprouvette en verre et on lave la pulpe avec un courant d'eau chauffée à 65-70° C. On achève le lavage avec un mélange d'alcool et d'éther. On sèche ensuite la pulpe à 90° d'abord, puis à 100° jusqu'à persistance de poids. Le

lavage à l'eau non bouillante, puis à l'alcool éthéré a pour but de ne pas dissoudre de substances étrangères au jus.

Les trois premières méthodes laissent à désirer au point de vue de l'exactitude des résultats qu'elles fournissent. La première, en effet, repose sur le dosage de l'eau qui est long, difficile et sujet à bien des erreurs, de plus, le jus extrait par pression n'a pas la même composition que le jus normal de la betterave; la deuxième méthode, dosant le sucre par deux méthodes différentes donnent des résultats qui ne sont pas absolument comparables, tout en laissant subsister en outre la cause d'erreurs reposant sur l'inégalité de composition du jus normal de la betterave et du jus extrait par pression.

L'épuisement de la pulpe par l'eau bouillante recommandé par la troisième méthode se fait difficilement, de plus, une partie des matières solubles, la poctose, par exemple, se dissout dans l'eau chaude.

On peut admettre cependant que cette dernière méthode bien pratiquée, donne des résultats sensiblement exacts.

La quatrième méthode supprime la cause d'erreur résultant de la solubilité de certaines matières organiques dans l'eau bouillante.

D'après un nombre considérable de dosages exécutés par l'une ou l'autre de ces deux méthodes, on a toujours trouvé que la teneur en marc de la betterave est approximativement de 4.5 à 5.5 p. 100, ou en moyenne de 5 p. 100, ce qui donne pour sa teneur en jus 95 p. 100.

Mais on ne saurait conclure de là que pour passer de la richesse du jus à celle de la betterave, on peut adopter le coefficient 95, parce que, ainsi que nous l'avons déjà dit, le jus extrait par pression et sur lequel l'analyse a été faite, n'a pas la même composition que le jus normal tel qu'il existe dans le tissu de la betterave.

Cette différence de composition des deux jus avait suggéré à différents chimistes l'idée que le taux de jus p. 100 de betteraves variait d'une betterave à l'autre, et que plus la betterave était riche en sucre, moins sa teneur en jus était grande.

C'est ainsi que Pellet, d'après ses analyses et celles de Maercker avait établi le tableau suivant pour les teneurs en jus des betteraves suivant leurs richesses :

96 de jus p. 100 dans une racine dont le jus contient 10 de sucre.

95	-		-	11	
94			_	12	-
9 3 92		-	_	18	
92	_	-	_	14	_
91	-			15	_
91 90	-	-		16	_
89	_	_		17	_

Mais comme on vient de le voir, la soi-disant pauvreté en jus reprochée aux betteraves riches n'est pas la conséquence de la proportion de substance insoluble, mais de la distribution et de l'état d'hydratation de cette substance.

La tableau ci-dessus de Pellet, bien qu'il soit établi sur des bases erronées, peut cependant servir à calculer avec assez de précision, la teneur en sucre de la betterave, parce que dans l'analyse de la betterave par la méthode indirecte, les choses se passent comme si ces betteraves contenaient réellement la quantité de jus indiquée par le tableau.

II

Dosage direct du sucre dans la betterave.

La méthode indirecte de dosage du sucre dans la betterave par l'analyse du jus ne peut jamais faire connaître bien exactement la composition de la racine, d'abord parce que la quantité de jus contenue dans la plante est variable ou plutôt parce que le jus extrait par pression diffère quelquefois sensiblement de celui qui reste encore dans la pulpe : les essais de MM. F. Sachs, Leplay, Ladureau, Par gnoul, Pellet, Chevron et les nôtres ont montré que la richesse saccharine du jus dépend de la pulpe ainsi que de la force de la pression.

Dans le but d'obtenir des résultats exacts, on a proposé différentes méthodes de dosage direct du sucre dans la betterave. Nous donnerons seulement les principales.

1. Procédés à l'alcool:

≝.

(a) Procédé Scheibler. — Il a été la première solution pratique de ce problème. Il est basé sur une extraction méthodique de la pulpe râpée avec l'alcool. L'auteur a construit un appareil spécial pour faire cette extraction. On opère sur 20 à 25 gr. de pulpe que l'on fait communiquer avec un ballon jaugé à 100 cc. rempli jusqu'à la moitié d'alcool à 90°-95°. On chauffe à l'ébullition pendant 3/4 d'heure. L'alcool monte dans l'appareil, se condence, et redescend en entraînant le sucre contenu dans la pulpe Scheibler a constaté qu'il suffit de chauffer pendant 3/4 d'heure pour que l'extraction soit complète. On laisse refroidir le ballon, on ajoute quelques gouttes de sous-acétate de plomb et on complète le volume avec de l'eau. On filtre et on polarise; on trouve le sucre cristallisable par la formule

$$S = \frac{\text{Degrés lus} \times 0.1619}{\text{Poids de la pulpe employée.}}$$

Quand on opère sur 16 gr. 19 de pulpe, la lecture du saccharimètre donne immédiatement la teneur en sucre de la betterave.

Il est absolument indispensable de s'assurer par une seconde opération comprenant 5 à 6 lavages, que tout le sucre a été extrait par la première, ce qui n'est pas toujours le cas, suivant la grosseur de la pulpe et la richesse de la betterave.

- (b) Sickel a modifié légèrement le procédé Scheibler, en remplaçant l'extracteur Scheibler par celui de Soxhlet qui permet d'opérer sur une quantité plus grande de pulpe, soit 40 à 50 gr. On a construit un grand nombre de modèles d'extracteurs, mais celui de Soxhlet est le plus généralement employé.
- (c) Procédé Rapp-Degener. Dans cette méthode on fait digérer la pulpe avec l'alcool bouillant. On pèse la double prise d'essai de pulpe (32 gr. 40 pour le saccharimètre Laurent, 52 gr. 1 pour le Venzke) que l'on introduit avec 160 cc. d'alcool à 85° et quelques gouttes de sous-acétate de plomb dans un ballon jaugé à 201ec. 4 et dans lequel on place un tube de 50 centimètres de long pour condenser les vapeurs alcooliques. On chauffe le ballon au bain-marie à l'ébullition pendant 15 à 20 minutes. On retire ensuite le tube après l'avoir lavé à l'alcool, et l'on complète le volume de 201 cc. 4 avec de l'alcool froid (il est bon de dépasser le volume de 2 à 3 cc. pour tenir compte de la contraction qui se produira lors du refroidissement). On chauffe encore une fois le ballon pendant deux minutes dans l'eau bouillante, dans le but de rendre bien homogène le liquide. Après refroidissement, on complète avec de l'alcool le volume de 201 cc. 4 et on examine au saccharimètre le liquide filtré. La lecture donne directement la teneur en sucre de la betterave. Pour tenir compte du volume occupé par la pulpe, on jauge le ballon à 201 cc. 4 au lieu de 200 cc., M. Degener, dans le même but, conseille de multiplier par 0.994 la lecture du saccharimètre Venzke, et par 0.9963 celle du saccharimètre Laurent.
- (d) Procédé Stammer. Tandis que les auteurs précédents opèrent à une température élevée, M. Stammer opère à froid sur la pulpe réduite en crême par un moulin spécial. On pèse dans une capsule de porcelaine ou de maillechort, 100 gr. de cette pulpe que l'on introduit à l'aide d'un filet d'alcool à 92° dans un ballon de 622 cc. 6 pour le saccharimètre Laurent (on pourrait opèrer avec moitié moins de matière pour éviter la dépense d'alcool), et de 386 pour les appareils allemands; on continue à remplir avec de l'alcool; on ajoute 7 à 8 cc. de sous-acétate de plomb pour déféqueur; on complète le volume jusqu'au trait du ballon avec le même alcool, on filtre et on polarise Le nombre de degrés lus au saccharimètre indique directement la feneur saccharine de la betterave.

Ł

Pour toutes les filtrations alcooliques il faut avoir soin de placer des plaques de verre sur les entonnoirs et de recueillir les liquides filtrés dans des éprouvettes pour éviter l'évaporation. D'autre part, en général, la polarisation des liquides alcooliques est assez difficile. Il y a des stries au sein du liquide; on doit attendre la netteté de la liqueur pour polariser.

Remarques sur les méthodes précédentes. — L'emploi de l'alcool pour faire la digestion de la pulpe a un avantage, d'après quelques chimistes, c'est d'éliminer un certain nombre de matières organiques polarisantes qui sont précipitées par l'alcool directement, soit par le sous-acétate de plomb en présence de l'alcool (mais sans preuves à l'appui).

Un inconvénient de ces méthodes réside dans la grande dépense en alcool qu'elles exigent, car la récupération de ce liquide par la distillation coûte assez cher. Enfin, en présence de l'alcool il faut éviter l'excès de sous-acétate de plomb qui diminue la polarisation du sucre.

2º Procédés aqueux:

Procédé Pellet. — M. H. Pellet a rendu tout à fait pratique le dosage direct du sucre dans la betterave par la digestion aqueuse, soit à froid, soit à chaud. Les deux procédés sont les seuls employés aujourd'hui. Nous allons les décrire rapidement.

Digestion aqueuse à chaud de M. Pellet.

Pour la digestion à chaud, on pèse dans une capsule de nickel tarée, sur un trébuchet pesant 100 gr. et sensible à 5 mill., le poids normal ou le double poids normal de pulpe obtenue avec une râpe quelconque: 16 gr. 20 ou 32 gr. 40 pour le saccharimètre Laurent 26 gr. 048 (1) pour le saccharimètre Schmidt et Haensch; on les introduit à l'aide d'un entonnoir en métal et d'un agitateur à bout aplati dans un ballon spécial (ballon Pellet nouveau modèle) jaugé à 200 cc. 200 cc. 85 — 201 c. 70; les 0 cc. 85 représentent le volume occupé par e marc, cellulose, fibrose et matières insolubles des 16 gr. 20 de pulpe et par le précipité plombique; les 1 cc. 70 représentent ce même volume pour 32 gr. 40 de pulpe. On y ajoute pour 16 gr. 20 de pulpe, environ 5 à 6 cc. de sous-acétate de plomb à 30° B. et de l'eau jusqu'au trait de jauge. On chauffe une demi-heure environ à

(1) On peut aussi faire le volume exact de 200 cc. et alors ne peser que les poids suivants:

16 gr. 09 au lieu de 16.20 32 — 18 — 32.40 25 — 87 — 26.048 80° dans un bain-marie spécial, on laisse refroidir, on abat la mousse avec quelques gouttes d'éther; on acidifie avec quelques gouttes d'acide acétique, on complète s'il y a lieu avec de l'eau, le volume de 200 cc. 85 ou de 201 cc. 70 suivant qu'on a opéré sur 16 gr. 20 ou sur 32 gr 40 de pulpe. On agite, on filtre et on polarise. Quand on opère sur 16 gr. 20 dans un ballon de 200 cc 85, il est préférable de faire la polarisation dans un tube de 40 c. La lecture du saccharimètre donne immédiatement la teneur en sucre de la betteraye.

Nota. — Lorsque l'on ne tient compte que du volume occupé par le marc et qu'on néglige le volume occupé par le précipité plombique, les ballons sont jaugés à 200 — 200 cc. 7 et 201 cc. 4. Mais il vaut mieux tenir compte des volumes occupés par les deux.

Pour le saccharimètre Schmidt et Haensch, avec prise normale de 26 gr. 048, le volume qui tient compte des deux précipités est 201 cc. 35.

La méthode aqueuse à chaud peut permettre le dosage du sucre avec toutes les pulpes produites au moyen de n'importe quelle râpe. Il suffit de laisser la digestion s'opérer pendant un temps plus ou moins long.

Disfusion aqueuse instantanée à froid de M. Pellet.

Pour appliquer cette méthode il faut avoir de la pulpe suffisamment fine et sans semelles. Cette pulpe est actuellement donnée par trois instruments:

La râpe conique Pellet et Lomont à disque en acier à taille de Keil (fig. 17); le foret-râpe Keil et Dolle (fig. 20); l'appareil Hanriot (fig. 21).

Ce dernier appareil n'est employé que pour l'analyse des betteraves mères.

La pulpe obtenue avec l'un des deux premiers appareils étant bien mélangée, on en pèse le poids normal que l'on introduit dans le ballon spécial dans lequel on a préalablement mis 4 à 5 cc de sous-acétate de plomb à 30° B. On agite, on met quelques gouttes d'éther pour abattre la mousse. On acidifie par quelques gouttes d'acide acétique et l'on complète avec de l'eau le volume de 200 cc. 85. On agite, on filtre et on polarise dans le tube de 40 cm. La lecture du saccharimètre indique directement le sucre pour 100 de betteraves.

Observations sur le procédé de dosage direct du sucre dans la betterave par la digestion aqueuse à chaud ou à froid.

L'important, comme dans tous les procédés directs du reste, est de bien mélanger la pulpe avant la prise d'essai. Ce mélange se fait parfaitement et rapidement et d'une façon très simple dans une terrine plate.

La proportion de sous-acétate à 30° à employer est d'environ 20 cc. pour 100 gr. de pulpe. On doit toujours l'introduire dans le ballon avant la pulpe, soit pour le procédé à froid, soit pour le procédé à chaud.

Il faut bien agiter la masse pour répartir uniformément le sousacétate.

Avoir soin d'acidifier légèrement le liquide pour la polarisation.

Matériel nécessaire pour le dosage direct du sucre dans la betterave par le procédé Pellet.

- 1 Trébuchet pesant 100 grammes sensible à 5 milligrammes.
- 1 Capsule de nickel avec sa tare.
- 1 Entonnoir en métal.
- 1 Agitateur à bout aplati.
 - Des ballons spéciaux jaugés à 200 cc. 200 cc. 85 201 cc. 70.
- 1 Poids de 16 gr. 20 pour le saccharimètre Laurent,
- 1 Poids de 32 gr. 40 pour le saccharimètre Laurent (ou les poids modifiés pour faire 200 cc.)
- 1 Terrine pour mélanger la pulpe.
- 1 Compte-gouttes à éther.
- 1 Compte-gouttes à acide acétique.
- 1 Bain-marie à cases pour le chauffage des ballons.

Si l'on emploie la digestion instantanée à froid, le bain-marie est inutile, mais alors il faut la ràpe conique à disque de Keil pour la production d'une pulpe suffisamment fine et les accessoires pour le nettoyage.

Nota. — Pour l'analyse des betteraves-mères par la diffusion aqueuse instantanée et à froid, on remplace la râpe Keil par le foret Keil ou par l'appareil Hanriot.

Râpe Pellet et Loment à disque de Keil.

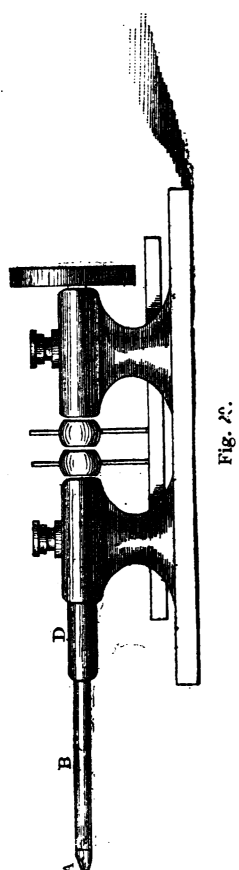
Les chimistes connaissent la râpe conique
rationnelle de Pellet et
Lomont (fig. 17) qui
permet de prendre 1/10
à 1/12 de la betterave
entière et d'avoir aussi
un segment représentant absolument l'échantillon moyen proportionnel de la racine.

Dans les premiers modèles le cone était armé de lames de scies disposées suivant les ra vons ducercle comme l'indique la figure, et pius ou moins grosses. Lorsque M. Peilet a reconnu que la pulpe des disques Keil permettait le dosage instantané par diffusion aqueuse et à froid, les dents de scie ont été remplacées par la taille Keil, qui représente absolument celle d'une time à bois désignée sous le nom de rape à bois.

Fig. 17.

Le diaque, au lieu d'être en bronze comme précèdemment est en acier spécial. Il suffit de faire tourner ce disque de 4 ou 500 tours à la minute, soit à la main, soit mécaniquement. Une râpe-seule peut permettre d'exécuter par journée de 10 heures, de 200 à 250 échantillons de betteraves composés de 15 à 20 racines, soit 4 à 5.000 racines.

Foret-râpe Keil et Dolle.



La foret-raps Keil (fig. 18) donne une pulpe absolument semblable à celle du disque Pellet-Lomont-Keil. Le foret-rape est surtout applicable à l'analyse des betteraves mères.

Le foret consiste en une pièce principale formée d'un tube creux long de 20 à 25 cm. à l'extrémité duquel on a adapté à basonnette un cône sur lequel on a disposé des aspérités semblables à celles du disque conique. Au centre et à l'intérieur de ce cône on a soudé une tige qui pénètre de 15 à 18 cm. dans le tube creux, et cette tige porte une petite plaque de fer qui a à peu près le diamètre intérieur du tube creux.

Le foret est animé d'une vitesse de 1.500 à 2.000 tours par minute, et ce au moyen d'un volant à bras d'homme ou d'une machine à fa ble force. On présente la betterave à l'endroit où elle doit être percée, la pulpe produite passe par trois ouvertures pratiquées sur le cône et vient se loger dans le conduit. Cela exige quelques secondes, puis on arrête la machine par débrayage et on retire le cône, qui amène alors la pulpe qu'on reçoit dans une capsule numérotée. On porte cet échantillon à l'analyse instantanée aqueuse et à froid.

Pour éviter le mélange de la pulpe d'une betterave avec celle d'une autre, on ne prend pas la partie de la pulpe qui se trouve près de la plaque dite obturateur.

Un foret peut sonder de 12 à 1500 betteraves en un jour de 10 heures.

Le diamètre du trou perforé est de 14 à 15 millimètres. Le trou est parfaitement net, comme celui pratique à l'aide d'une sonde.

CHAPITRE II

Analyse des betteraves porte-graines.

Les betteraves mères doivent être aussi peu endommagées que possible par l'analyse.

On dose directement le sucre qu'elles contiennent par la digestion aqueuse instantanée à froid, en se servant soit du foret-râpe Keil, soit de l'appareil Hanriot.

Si on se sert du foret-râpe Keil on pèse de la pulpe produite dans une capsule de nickel, le quart du poids normal, soit 4 gr. 05 (ou mieux 4 gr. 02 pour tenir compte du volume occupé par le marc) pour le saccharimètre Laurent, que l'on introduit avec 1 cc. de sous-acétate de plomb dans un ballon spécial de Pellet jaugé à 50 cc. On ajoute de l'eau, on agite pour bien mélanger le sous-acétate; on met quelques gouttes d'éther pour abattre la mousse. On complète le volume de 50 cc.; on agite, on filtre et on polarise le liquide après l'avoir acidifié avec une goutte d'acide acétique. Le chiffre trouvé au saccharimètre mu!tiplié par 2 indique directement la teneur en sucre de la betterave.

Quand on se sert de l'appareil Hanriot, on découpe d'abord dans la betterave, avec une sonde à main, au tiers de la hauteur, à partir du collet, un cylindre de matière dont on pèse le quart du poids normal. On introduit ensuite ce cylindre de betterave dans la tubulure latérale de l'appareil pour le soumettre au râpage.

L'appareil Hanriot (fig. 19), consiste en une boîte cônique en bronze dur O, ou mieux en acier trempé, munie d'une tubulure latérale et montée sur trois pieds que l'on visse sur une table. Dans cette boîte, dont la paroi intérieure est cannelée dans le sens de la génératrice du cône, se meut une noix animée d'un mouvement de rotation à l'aide d'engrenages C.C'. La vitesse à donner à la noix est de 1.200 à 1.500 tonrs à la minute. Cette noix est taillée en râpe à bois. L'inclinaison des dents, par rapport à l'axe, est de 45°, de saçon à aider à l'évacuation de la pulpe et au lavage. La partie supérieure de la noix, sur une longueur de 15 m/m est taillée en cannelures à 45° par rapport à l'axe; cette disposition a pour but de s'opposer au reflux de la pulpe dans la partie supérieure de la boîte. Pour la facilité du remplacement et du retaillage, la boîte est vissée sur le bâti.

		1

L'appareil étant monté, on introduit dans la tubulure latérale, un cylindre de betterave, pesé d'avance (4 gr. 022 pour le saccharimètre Laurent, soit le quart de 16 gr. 097), et après avoir mis la noix en mouvement, on le pousse contre elle au moyen d'un pousseur spécial s'engageant à frottement doux dans cette tubulure. La partie inférieure de la boîte se termine en un entonnoir qui s'engage dans un ballon jaugé de 50-55 cc.

Quand le cylindre est râpé, on lave la noix à l'aide d'un jet d'eau qui entraîne dans le ballon jaugé toute la pulpe adhérente à cette noix et aux parois intérieures de la boîte cônique.

Voici comment fonctionne le jet d'eau:

Le pousseur qui est formé d'un cylindre creux d'acier ou de bronze est mont' sur une poire en caoutchouc P de 40 à 80 cc. de capacité, suivant que le volume du ballon jaugé dont on fait usage, est de 50 ou de 100 cc Ce cylindre est également du diamètre de la tubulure. Son extrémité est taillée en biseau évidé, suivant le profil de la boîte, de façon à arriver au contact de la noix. Cette extrémité est, sur le pourtour, percée de petits trous par lesquels sort l'eau qui lave la noix et entraîne la pulpe dans le ballon. Un peu audessus de la ligne des trous se trouve un petit segment qui s'oppose au reflux de la pulpe dans la tubulure. L'ajutage contient une petite soupape à ressort qui maintient au repos l'eau dans la poire. L'ajutage supérieur de la poire en contient une également qui est folle, mais qui vient s'appliquer sur son siège, quand la poire est pressée elle s'oppose en ee moment au mouvement de reflux de l'eau dans le réservoir d'eau avec lequel l'ajutage est en communication par l'olive qui le termine et par un tube en caoutchouc.

En un mot, l'appareil Hanriot est un moulin à noix de forme spéciale est sur lequel est adapté un dispositif particulier pour nettoyer la noix après chaque opération de râpage.

Avec cet appareil on pèse l'échantillon de betterave avant son râpage, tandis qu'avec le foret Keil on prélève sur la pulpe produite, l'échantillon destiné à l'analyse.

Avec cet appareil, M. Hantiot a pu faire, par jour, 1250 analyses de betteraves porte-graines au printemps de 1890. C'est dire qu'il est tout à fait pratique.

CHAPITRE III

Contrôle chimique de la fabrication du sucre.

Pour le fabricant de sucre le contrôle chimique du travail a une importance capitale dont l'utilité pratique n'est pas moindre que celle de la comptabilité commerciale de l'usine. Sans ce contrôle en effet, il travaille absolument à l'aveugle. Ignorant en même temps et la valeur industrielle de la matière première mise en œuvre et les pertes qu'il subit en cours de fabrication, il lui est impossible dans la plupart des cas, de remédier à un travail défectueux qu'il ne soup-conne même pas.

Il est triste de constater qu'aujourd'hui encore un trop grand nombre de sucreries françaises sont totalement dépourvues de contrôle chimique.

La moitié tout au plus de nos sucreries possède des laboratoires. Dans beaucoup d'entre elles, ces laboratoires ont à leur tête non des chimistes, mais des jennes gens à qui l'on a appris à déterminer une densité et à se servir du polarimètre. Dans d'autres, existe bien réellement un chimiste, mais il est exclusivement employé pendant la fabrication à déterminer les densités des jus des betteraves contradictoirement avec les cultivateurs. Les quelques analyses de cossettes, masses cuites et dosage d'alcalinité qu'il exécute en dehors de ce travail ne sont pas suffisantes pour asseoir les bases d'une comptabilité technique sérieuse.

Enfin dans beaucoup d'usines le chimiste n'est engagé que pour le temps d la fabrication, soit 3 ou 4 mols; sa situation précaire ne le stimule guêre à faire toutes les analyses fort nombreuses et fort délicates que réclame un bon contrôle. Au fond qui oserait l'en blâmer?

On ne peut que déplorer cet état de choses absolument nuisible aux intérêts de l'industrie sucrière.

Le contrôle raisonné du travail part d'un principe bien simple. On introduit dans la fabrique, sous forme de betterave, une quantité donnée de sucre. A la fin de la fabrication, on doit retrouver cette quantité en additionnant le sucre obtenu à l'état cristallisé, le sucre restant dans la mélasse, et le sucre que par des analyses fréquentes, on a constaté être perdu dans les différents résidus de la fabrication cossettes épuisées, petites eaux de vidange des diffuseurs, écumes,

eaux de lavage des filtres, etc. On peut donc établir une comptabilité technique de la fabrication, dans laquelle le sucre entré à l'état de betteraves forme le *Doit*, et le sucre récolté à la turbine, le sucre immobilisé dans les mélasses, et celui qui est perdu dans les résidus forment l'*Avoir*.

Si le contrôle a été bien fait, la balance doit s'établir à très peu de chose près. La différence qui doit toujours être très faible, et se trouver du côté de l'Avoir représente les pertes indéterminées ou inconnues produites soit par des fuites de jus aux serpentins, des entraînements de sirops dans les appareils à évaporer ou à cuire, des caramélisations et destruction de sucre pendant le chauffage, etc. Elles ne doivent pas dépasser dans un bon travail 0.20 du poids de la betterave.

Cette comptabilité technique est le seul moyen pratique que le fabricant ait à sa disposition pour se rendre un compte exact du travail de son usine. De même que le métallurgiste doit retrouver à l'état métallique ou dans les laitiers tout le métal qu'il a introduit à l'état de minerai, dans ses fourneaux, de même le fabricant de sucre doit retrouver à l'état de sucre blanc ou roux, dans les mélasses et dans les résidus de la fabrication, tout le sucre entré dans son usine sous forme de betterave.

Ce moyen lui permet de limiter ses pertes au minimum, d'être tenu journellement au courant de la marche de sa fabrication, d'être renseigné sur les imperfections de son travail et d'y porter remêde. Il lui permet en outre de contrôler son propre chimiste qui n'arrivera jamais à établir sa balance si ses analyses sont inexactes.

Le contrôle technique comprend plusieurs opérations distinctes.

On fait d'abord une première prise en charge comprenant tout le sucre entré dans l'usine sous forme de betterave pour être soumis aux différents traitements et manipulations de la fabrication.

Ces traitements et manipulations donnent lieu à des pertes de sucre qu'il importe de connaître et de limiter au minimum. Dans ce but on soumet à l'analyse les divers résidus de la fabrication pour attribuer à chacun la perte qui lui est afférente, et d'autre part, comme moyen de contrôle, on procède à une nouvelle prise en charge du sucre recueilli. La différence entre cette prise en charge et la précédente représente les pertes occasionnées par les traitements intermédiaires, pertes qui doivent être égales à la somme des pertes constatées dans chaque résidu.

C'est ainsi que la différence entre la prise en charge du sucre dans le jus de diffusion et la prise en charge dans la betterave, représente la perte à la diffusion, et doit être égale à la somme des pertes que l'analyse a révélées dans les cossettes épuisées et dans les petites eaux de diffusion.

Pareillement, la différence entre la prise en charge du sucre contenu dans la masse cuite 1° jet et la prise en charge du sucre contenu dans le jus de diffusion indique les pertes dues à la carbonatation, à la filtration, aux écumes, à l'évaporation et à la cuite. Par des analyses diverses des écumes, des eaux de lavage des filtres, des dépôts restés sur les toiles etc., on attribue à chaque opération la perte qui lui incombe. La différence constitue les pertes inconnues produites, soit par entraînement du sirop des appareils à évaporer, par des fuites aux serpentins, par caramélisation ou destruction du sucre pendant le chauffage, etc. Ces pertes inconnues doivent toujours être très faibles, sinon il faut en rechercher soigneusement la cause.

Lorsque le travail de la fabrication est achevé, que le sucre a été extrait de la turbine à l'état de 1° jet, 2° jet, 3° jet, etc., il ne reste qu'un résidu, la mélasse, dans laquelle on fait une dernière prise en charge du sucre qu'elle contient. La somme du sucre récolté à la turbine en différents jets et du sucre contenu dans la mélasse finale doit représenter le sucre contenu dans la masse cuite 1° jet. S'il y a un manquant, et il doit être faible, il représente la perte afférente au travail des bas produits.

Le contrôle chimique de la fabrication se résume donc en un certain nombre d'analyses de résidus et de différents produits fabriqués ou en cours de fabrication.

Les méthodes d'analyse de ces produits sont fort nombreuses, de sorte que l'on ne rencontrerait pas deux usines où le contrôle soit fait absolument de la même manière. Il en résulte que les résultats obtenus ne sont pas comparables entre eux d'une usine à l'autre.

Nous avons pensé qu'il y aurait intérêt à unifier ces méthodes et à recommander celles qui paraissent les meilleurs et d'une application plus facile. Les fabricants désireux de se renseigner sur la valeur de leur travail comparé à celui de leurs confrères auront ainsi des points de comparaison tout à fait sûrs et d'une grande utilité. C'est ce que nous avons essayé de saire.

Le contrôle chimique de la fabrication comprend donc :

- 1º Détermination du sucre entrant dans la fabrication sous forme de betteraves. Analyse de la betterave et des cossettes.
- 2º Détermination du sucre contenu dans le jus de diffusion, et pertes à la diffusion; analyse du jus de diffusion, des cossettes épuisées et des petites eaux de vidange des diffuseurs;
- 3º Prise en charge du sucre contenu dans la masse cuite 1º jet et dans la mélasse, et pertes à la carbonatation, à la filtration, à l'évaporation, à la cuite, aux turbinages; analyses des écumes, de la mass cuite, de la mélasse et du sucre.

4° Analyse des différents produits en cours de fabrication, en vue de la qualité du travail, jus, sirops, alcalinité, dosage de la chaux e^t des sels de chaux, etc.

I

Détermination du sucre entrant dans le travail sous forme de betteraves.

Pour le contrôle chimique de la fabrication du sucre, nous ne conseillons pas, du moins pour les usines à diffusion, l'analyse de la betterave, à cause des difficultés que présente l'échantillonnage de cette matière.

Nous pensons qu'il vaut mieux analyser la cossette fraîche entrant dans le diffuseur, parce qu'il est plus facile d'en former un échantillon moyen et homogène, chaque poignée que l'on prélève à chaque diffuseur provenant d'un grand nombre de betteraves.

Dosage direct du sucre dans la cossette fraîche.

Pour cela on peut opérer de la façon suivante: on prélève pendant le chargement de chaque diffuseur trois poignées de cossettes, une au commencement, l'autre au milieu et la troisième à la fin, et on les met dans un vase en zinc ou en fer galvanisé, ou mieux en cuivre étamé de 10 litres de capacité environ, muni d'un couvercle fermant bien. Quand le vase est plein, c'est-à-dire environ toutes les deux ou trois heures, on procède à l'analyse. Les dix litres de cossettes sont étalées sur une table en carreaux émaillés et intimement mélangès; on en prélève environ 1 kil. que l'on passe rapidement à plusieurs reprises au hache-cossettes à lames mobiles coupantes (fig. 20) ou au hache-cossettes américain à disque perforé (fig. 21).

La râpure est reçue dans une terrine que l'on recouvre d'une plaque de verre pour éviter l'évaporation. On mélange intimement cette pulpe à l'aide d'une spatule, et on pèse dans une capsule de nickel tarée, le poids normal ou le double poids normal, soit 16 gr. 20, ou 32 gr. 40 que l'on introduit comme pour l'analyse de la betterave, dans un ballon spécial jaugé à 200 cc. — 200 cc. 85 — 201 cc. 70; on continue à opérer comme nous l'avons dit plus haut à propos de l'analyse de la betterave. Seulement la pulpe étant plus grossière il est prudent de chauffer durant une heure au lieu de une demiheure.

Fig. 20.

L'analyse doit être faite en double et parfois même en triple. Les ballons munis d'une pince à numéros sont déposés dans un bain-marie à 12 cases. Quand les 12 cases sont pleines on chauffe. Après refroidlasement, on bat la mousse, on acidifie, on afficure au trait de jauge, on filtre et on polarise.

Si l'on a opéré sur 38 gr. 40 de consettes, et qu'en ait fait un volume de 201 cc. 70, la polarisation dans un tube de 20 cm donne immédiatement la richesse centésimale de la consette. Si on lit 16.40 la consette contient 16.40 p. 100 de aucre.

En multipliant la teneur de la consette en sugre par le poide de

betteraves travaillées (poids donné chaque jour par la bascule de la régie), on obtient le sucre entré en fabrication. C'est la prise en charge générale du sucre entré en fabrication.

Nota. — La teneur en sucre de la cossette qui donne bien exactement le sucre total entré dans l'usine, ne représente pas la richesse de la betterave telle qu'on l'obtient à la réception. La cossette, en effet, est analysée avec le collet de la betterave tandis qu'on le fait disparaître dans l'analyse de la racine proprement dite. De plus, la cossette contient un peu d'eau empruntée au lavoir, et des debris de fanes, de radicelles qui sont généralement éliminés dans l'analyse de la betterave.

II

Détermination du sucre contenu dans le jus de diffusion. Pertes à la diffusion.

La deuxième prise en charge du sucre dans le jus de diffusion, qui a pour but de contrôler les pertes produites par le travail même de la diffusion, est également un contrôle de la première prise en charge, c'est-à-dire du sucre entré dans l'usine sous forme de betteraves. Il est évident, en effet, que la somme du sucre contenu dans le jus et du sucre perdu dans les cossettes épuisées et les petites eaux doit être égale à la quantité de sucre trouvée dans la cossette fraîche.

Mais pour que cette deuxième prise en charge ait une valeur sérieuse, il est absolument nécessaire de jauger exactement le jus, opération qui malheureusement laisse beaucoup à désirer. Dans la plupart des fabriques, en effet, on se contente de jauger le jus de diffusion à un demi-hectolitre près, ce qui est tout à fait insuffisant. Nous appelons la sérieuse attention du fabricant sur ce point. Aujour-d'hui que l'on possède des compteurs et des mesureurs très exacts et fonctionnant très bien, le jaugeage du jus n'offre aucune difficulté. D'ailleurs il suffit de régler une fois pour toutes la quantité de jus à tirer des diffuseurs; elle doit toujours être la même et ne pas varier, car nous savons qu'il n'est pas nécessaire de tirer plus de jus d'une betterave riche que d'une betterave pauvre; on fait seulement varier la densité.

On peut donc arranger le bac jaugeur pour tirer toujours 110 — ou 120 litres de jus au plus par 100 kil. de betteraves.

Il n'y a que la confection des cossettes, suivant qu'elles sont plus ou moins fines, plus ou moins nettement découpées, qui puisse faire varier le nombre d'hectolitres de jus extrait des diffuseurs, parce que ceux-ci contiennent un poids variable de cossettes suivant leurs dimensions. Le fabricant doit donc apporter encore tous ses soins pour que la cossette soit toujours la même et d'une confection irréprochable.

Non seulement on doit jauger rigoureusement le jus, mais encore en déterminer la température avec soin, pour en ramener le volume à ce qu'il doit être à la température de 15°. Pour faire ces corrections, nous pensons qu'on peut adopter le coefficient de dilatation de l'eau.

Pour éviter les erreurs auxquelles peut donner lieu cette correction de volume, nous conseillons vivement de toujours extraire à la même température, les jus de la betterave. Si la diffusion est bien conduite, le chaussage régulier, l'épuisement constant, et la quantité de jus extraite toujours la même, la température des jus sortant ne doit pas varier et accuser ces soubresauts qu'on remarque sur les cahiers de contrôle de certaines usines. La constance de la température dans les jus au sortir de la diffusion est un indice d'un travail régulier.

L'échantillon du jus que l'on prélève pour l'analyse doit bien représenter la moyenne et être proportionnel au volume total. Il représentera la moyenne si, avant de prélèver on a soin de remuer, d'agiter le jus pour le rendre homogène; il sera proportionnel au volume total, si on en prélève une colonne sur toute la hauteur du bac; mais comme on tirera toujours le même volume de jus du diffuseur, on pourra se contenter d'en prélèver toujours comme échantillon, le même volume, soit 50 ou 100 cc. qu'on mettra dans une carafe jaugée de 1 litre ou 2 litres dans laquelle on aura mis préalablement 10 p. 400 de sous-acétate de plomb à 30° B.

Dans une autre carafe semblable, mais ne contenant pas de sel plombique, on mettra également à chaque diffuseur 50 cc. ou 100 cc. de jus. Ce dernier servira au dosage des cendres, des matières organiques, etc., et à la prise de la densité. Quant à l'analyse du jus de diffusion on la fait comme nous l'avons expliqué pour l'analyse du jus de betteraves.

Pour le contrôle de la diffusion, on doit noter en outre :

La quantité de jus extrait par diffuseur ;

Le nombre de diffuseurs faits dans la journée;

La quantité de betteraves travaillées.

Nous conseillons le modèle de tableau suivant pour le poste de diffusion; on le change toutes les 12 heures:

Avec ces renseignements, on calcule le sucre entré en fabrication au jour le jour, et depuis le commencement de la fabrication;

Le sucre extrait passé dans le jus de diffusion;

La perte en sucre à la diffusion par la différence entre celui contenu dans la betterave et celui retrouvé dans le jus.

ATELIER DE DIFFUSION

RELAIS DE JOUR (OU NUIT)

CHEF DE BATTERIE :

De	hew	Le res du			a	188 heures du				
Numéro d'ordre	Numéro du diffuseur.	de l'extraction du jus.	Densité du jue.	Température du jus.	Hectolitre de jus.		Causes des Arrêta.			
11 3 4 5 6 7 8 9 10 41 42 etc.										

résumé

Densité moyenne du jus.
Température moyenne du jus.
Dens.té ramenée à 15°C.
Diffuseurs, soit hectolitres.
Diffuseurs antérieurs, soit hectolitres.
Diffuseurs, à ce jour, soit hectolitres.
Chaudières, soit hectolitres.
Chaudières antérieures, soit hectolitres.

Chaudières à ce jour soit hectolitres.
Pesées de betteraves, soit kil.
Pesées antérieures, soit kil.
Pesées à ce jour, soit kil.
Jus par 100 kil. de betteraves, litres.
Betteraves par hectolitre et par degré, kil.

On a ainsi tous les éléments du contrôle journalier pour remplir les tableaux placés au commencement de l'Agenda.

Mais on doit en outre doser directement le sucre perdu à la diffusion en faisant l'analyse des cossettes épuisées et des petites eaux

Analyse des cossettes épuisées.

On fera l'échantillonnage des cossettes épuisées comme celui des cossettes fraîches.

On obtient environ pour 100 kil. de betteraves 80 a 90 kil. de cossettes épuisées simplement égouttées sur la plaque perforée placée sous la diffusion. Dans chaque usine le chimiste doit déterminer cette proportion.

On dose l'eau, la matière sèche et le sucre.

Eau et matière sèche. — On dessèche à l'étuve à 100-110 un poids de 5 gr. de cossettes placées dans une capsule de platine sèche ou mieux sur une feuille de platine à bords relevés. On arrête la dessication lorsque deux pesées successives à un quart d'heure d'intervalle, donnent le même poids, soit 0.69 le poids trouvé.

On a:

Matière sèche p. 100. $0.69 \times 20 = 13.80$. Eau p. 100 100 - 13.80 = 86.20.

Sucre. — Pour le contrôle de la diffusion on se contente généralement de doser le sucre, sans s'occuper de l'eau et de la matière sèche.

(a) Pour doser le sucre, on peut employer à la rigueur, la méthode Pellet de digestion aqueuse à chaud.

On pèse le double du poids normal (soit 32 gr. 40 pour le saccharimètre Laurent) de cossettes préalablement divisées au hache-viande à lames coupantes; puis on les introduit dans le ballon spécial Pellet de 201 cc. 75 avec 4 cc. de sous-acétate de plomb; on ajoute de l'eau jusqu'au trait de jauge; on chauffe une heure au bain-marie; on laisse ensuite refroidir, on complète le volume, on agite, on filtre et on polarise dans un tube de 50 ou de 60 le liquide légèrement acidifié avec une goutte d'acide acétique. On divise le chiffre lu au polarimètre par 2,5 ou par 3, suivant que la polarisation a eu lieu dans un tube de 50 ou celui de 60 cm.

On peut estimer ainsi 0.10 à 0.20 de sucre p. 100 de cossettes.

(b) La méthode précédente est peu employée parce que les cossettes épuisées contiennent trop peu de sucre. On se contente généralement de doser le sucre dans le jus extrait de la pulpe par pression.

Pour cela, on réduit la cossette en pulpe aussi fine que possible avec le hache-viande. Cette pulpe est pressée pour en extraire le jus à l'aide d'une presse ordinaire ou mieux d'une presse à double vis-(Voir fig. 20 et 21). On prend 100 cc. de ce jus s'écoulant de cette pulpe fortement pressée, on y ajoute 10 cc. de sous-acétate de plomb, on agite, on filtre et on polarise dans un tube de 50 centimètres. On divise les degrés lus par 2.5 pour les ramener à ce qu'ils seraient si l'observation avait été faite dans un tube de 20 cm.

Pour abréger les calculs, la table suivante donne le sucre p. 100 cc. de jus. Comme les cossettes non pressées de diffusion contiennent environ 95 p. 100 d'eau, en multipliant la teneur en sucre du jus par 0.95, on obtient le taux de sucre p. 100 de cossettes. Pour calculer la perte de sucre par 100 de betteraves, on admet que 100 kil. de betteraves donnent 90 kil. de cossettes épuisées ; il faut donc simplement multiplier la teneur saccharine des cossettes par 0.9.

Dans les usines où ces données peuvent s'appliquer, on évitera tous ces calculs, en multipliant directement les degrés saccharimétriques donnés par un tube de 200 m/m, par 0.1693 pour obtenir le taux de sucre dans la pulpe, et par 0.1524 pour calculer la perte p. 100 de betteraves. Soit 4°3 la lecture du saccharimètre dans un tube de 50 centimètres.

Dans un tube de 20 cm. on aurait $\frac{4.3}{2.5} = 1.72$.

Sucre p. 100 de cossettes = $1.72 \times 0.1693 = 0.291$.

Sucre p. 100 de betteraves = $1.72 \times 0.1524 = 0.262$.

(c) Méthode Stammer.—Stammer opère sur des cossettes épuisées réduites en crème à l'aide de son moulin. On mélange intimement, une quantité quelconque de cette crême avec quelques centimètres cubes de sous-acétate de plomb et on filtre. Le jus ainsi traité filtre rapidement et se prête parfaitement à l'observation saccharimétrique.

On obtient la teneur en sucre p. 100 de jus en multipliant les degrés lus par 0.1620. En multipliant la teneur saccharine de cossettes par 0.90 on a la perte de sucre p. 100 de betteraves.

Si l'on s'est servi d'un tube de 500 m/m, il faut naturellement diviser les résultats par 2.50. En multipliant directement les degrés lus par 0.1530, on obtient le sucre p. 100 de cossettes; et en les multipliant par 0.1331 on obtient la perte de sucre p. 100 de betteraves.

(d) Autre méthode par la liqueur cuivrique. — Dans une fiole de Bohême à large col, système Pellet, jaugée à 202 cc. 5, on introduit 50 gr. de cossettes hachées avec 2 gr. environ d'acide tartrique et de l'eau à peu près jusqu'au trait de jauge. On chauffe une demiheure sur un bec Bunsen en interposant une toile métallique entre le fond de la fiole et la flamme.

Après inversion et refroidissement on complète le volume de 202 cc. 5, on agite et on filtre. On remplit de ce liquide une burette de Gay-Lussac ou mieux de Nugues, et l'on dose le sucre interverti à

, in .

Paide d'une liqueur cupro-potassique dont 10 cc. correspondent à 0 gr. 001 de sucre cristallisable. Soit 10 cc. 5 de liquide sucré employés pour réduire 10 cc. de liqueur cuivrique. Si 12 cc. 5 de jus contiennent 0 gr. 001 de sucre, 400 cc. correspondant à 100 gr. de 0.001 × 400

pulpe en contiendront $\frac{0.001 \times 400}{12.5} = 0$ gr. 32 (1).

On peut se servir de la table 58 en divisant par 1.25 le chif colonne indiquant le saccharose 0/0 cc. On a sinsi le sucre cossettes.

Nota. — Chaque chimiste peut se faire une table manus divisant par 2.50 tous les nombres de la colonne 1 de la table

(1) La fiole est jaugée à 202 ec. 5 parce que le marc de 50 gr. de épuisées occupe environ 2 cc. 5.

uant le sucre 0/0 des eaux des presses à cossettes et des petites eaux des diffuseurs :

SUCRE 0/0								
	dans un tube 0 m/m.	1	dans un tube m/m.					
vec 10 0/0	Sans addition	Avec 10 0/0	Sans addition					
de		de	de					
us-acétate.		sous-acétate.	sous-acétate.					
0.0089	0.0081	0.00712	0.0065					
0.0178	0.0162	0.01424	0.0130					
0.0267	0.0243	0.02136	0.0195					
0.0356	0.0324	0.02848	0.0260					
0.0445	0.0405	0.03560	0.0325					
0.0534	0.0486	0.04272	0.0390					
0.0623	0.0567	0.04984	0.0455					
0.0712	0.0648	0.05696	0.0520					
0.0800	0.0729	0.06408	0.0585					
0.089 0.098 0.106 0.115 0.125 0.133 0.142 0.154 0.160 0.169	0.087 0.087 0.105 0.113 0.121 0.129 0.138 0.146 0.154	0.0742 0.0788 0.0854 0.0825 0.0896 0.106 0.114 0.122 0.428 0.134	0.065 0.071 0.078 0.084 0.091 0.098 0.104 0.110 0.117					
0.478	0,162	0.142	0.130					
0.187	0,170	0.449	0.137					
0.196	0,178	0.156	0.143					
0.205	0,186	0.163	0.150					
0.213	0,194	0.170	0.156					
0.222	0,202	0.178	0.162					
0.231	0,210	0.185	0.169					
0.240	0,218	0.185	0.175					
0.249	0,227	0.199	0.182					
0.258	0,235	0.205	0.188					

Tableau indiquant le sucre 0/0 des eaux des presses à cossettes et des petites eaux des diffuseurs:

	SUCRE 0/0					
Degrés lus au	t e	dans un tube m/m.	Observotions dans un tube de 500 m/m.			
polarimètre	Avec 10 0/0 de sous-acétate.	Sans addition de sous-acétate.	Avec 10 9/0 de sous-acétate.	Sans addition de sous-acétate.		
8° 3°1 3°2 3°3 3°4 3°5 3°6 3°9	0.267 0.276 0.284 0.293 0.302 0.311 0.320 0.323 0.338 0.347	0.243 0.251 0.259 0.267 0.275 0.283 0.291 0.300 0.308 0.316	0.213 0.220 0.228 0.235 0.242 0.249 0.256 0.263 0.270 0.277	0.195 0.201 0.208 0.214 0.221 0.227 0.234 0.240 0.246 0.253		
4°1 4°2 4°3 4°4 4°5 4°6 4°7 4°8	0.356 0.364 0.374 0.382 0.392 0.400 0.410 0.418 0.426 0.436	0.324 0.332 0.340 0.348 0.356 0.364 0.373 0.381 0.389 0.397	0.284 0.292 0.299 0.306 0.313 0.320 0.327 0.334 0.342 0.349	0.260 0.266 0.273 0.279 0.285 0.292 0.299 0.305 0.312 0.318		
5° 5°1 5°2 5°3 5°4 5°5 5°6 5°7 5°8 5°9	0.444 0.453 9.462 0.471 0.480 0.489 0.507 0.516 0.525 0.525	0.405 0.413 0.421 0.429 0.437 0.445 0.453 0.461 0.469 0.477	0.356 0.363 0.370 0.377 0.384 0.391 0.399 0.406 0.413 0.420 0.427	0.325 0.331 0.358 0.344 0.351 0.357 0.864 0.870 0.377 0.383 0.390		

Eaux des presses Bergreen ou Klusemann.

On se contente de doser le sucre au saccharimètre. On en mesure 100 cc. dans un ballon jaugé à 100 — 110 cc.; on ajoute quelques gouttes de sous-acétate de plomb, on complète le volume de 110 cc. avec de l'eau, on agite, on filtre et on polarise dans le tube de 40 ou de 50 centimètres. Le nombre de degrés lus, augmenté de 1/10 et divisé par 2 ou 2.50, puis multiplié par 0,1620 donne le taux de sucre pour 100 cc. de ces eaux. Pour ne pas faire la multiplication par 0,1620, on n'a qu'à se reporter à la table.

On peut aussi multiplier directement le nombre de degrés lus par 0.089 si la polarisation a eu lieu dans un tube de 40, et par 0,0712 si la polarisation a été faite dans un tube de 50 c. et l'on obtient le sucre 0/0 cc. de jus.

Soit 3° le nombre de degrés lus au saccharimètre dans un tube de 50 centimètres par hectolitre.

$$3 + 0.3 = 3.3; \frac{3.3}{2.5} = 1.32.$$
 $1.32 \times 0.1619 = 0.213$ de sucre $0/0$ cc. ou $3 \times 0.0712 = 0.213$.

La table reproduite plus haut supprime tous les calculs.

Il est inutile de faire l'analyse des eaux des presses, si l'on fait celle des cossettes, car la perte en sucre dans les eaux se confond avec celle qui existe dans les cossettes. Mais, comme l'analyse des cossettes est longue, on peut la remplacer par celle des eaux de presses. Toutefois, on doit remarquer que ces eaux sont toujours moins riches que les cossettes dont elles proviennent, à cause naturellement de l'insuffisance de pression; mais nous avons reconnu qu'il existe une relation très constante entre les richesses saccharines de ces deux produits; on peut donc en tenir compte, c'est-à-dire majorer dans une certaine mesure la teneur saccharine de ces eaux pour avoir la richesse des cossettes.

Le coefficient par lequel on pourrait multiplier le taux 0/0 de sucre des eaux pour avoir celui des cossettes serait naturellement variable avec la richesse de ces eaux, le degré de pression des cossettes, etc-

Diffusionomètre.—Il existe d'autre part, une relation très constante entre la richesse saccharine de ces eaux et leur densité, de sorte que la détermination de leur densité seule pourrait suffire pour ainsi dire au contrôle de l'épuisement de la diffusion. Or, rien n'est plus facile que de déterminer cette densité à l'aide d'un aéromètre spécial très sensible que nous construisons et que nous appelons diffusionomètre. Il est gradué de 0 kil. à 1 kil. 500 de substances totales dissoutes

Voici la corrélation que nous avons remarquée à Francières, entre , le degré saccharométrique de ces eaux, leur richesse saccharine et la richesse des cossettes dont elles provenaient.

Degré du diffusionomètre marqué par les eaux des presses.	Sucre °/. cc. de ces eaux.	Sucre % gr. des cossettes non pressées dont ces eaux proviennent.	OBSERVATION
0 ¹ 1	0s08	0s11	On voit que la teneur saccharine des cossettes est sensiblement égale au degré du diffusionomètre.
0.15	0.13	0.16	
0.2	0.17	0.21	
0.25	0.20	0.26	
0.3	0.25	0.31	
0.35	0.30	0.37	
0.4	0.33	0.41	
0.45	0.38	0.46	

Dosage du sucre dans les eaux des presses par la liqueur cuivrique.

Pour doser le sucre dans les eaux des presses par la liqueur cuivrique, on en prélève 50 cc. dans un ballon de 100 cc. on y ajoute 5 cc. d'une solution d'acide tartrique à 20 p. 100, et on chauffe à l'ébullition faible pendant 20 minutes, au bain de sable, pour intervertir le sucre. On laisse refroidir et on complète le volume de 100 cc. avec de l'eau. On dose ensuite le sucre par la liqueur Violette, en employant 2 cc. de cette dernière. Les résultats fournis par la table 58 divisés par 2.5 donnent le sucre pour 100 cc. de ces eaux.

Soit 12 cc. 7 de liqueur sucrée employée pour réduire 2 cc. de liqueur Violette. La table donne 0.394 de sucre. Ce chiffre divisé par 2.50 représente le sucre pour 100 cc. soit $\frac{0.391}{2.5} = 0.157$.

Eaux de vidange ou d'épuisement des diffuseurs.

La teneur saccharine de ces eaux est encore plus faible que celle des eaux des presses. Elles ne doivent pas marquer plus de 0 à 0°1 à l'aéromètre spécial (diffusionomètre).

Pour déterminer le sucre qu'elles contiennent, on en prend un verre que l'on clarifie avec 2 ou 3 gouttes de sous-acétate de plomb, on fil-

tre et on polarise dans un tube de 40 ou 50 c. Inutile de faire la correction pour le sous-acétate employé. Le nombre de degrés lus multiplié par 0.081 pour le tube de 40 cm. et par 0.065 pour le tube de 50 cm. donne immédiatement le taux en sucre p. 100 cc. Si on clarifie au sous-acétate de manière à former un volume de 100-110 cc. il faut multiplier les degrés du saccharimètre par 0.089 ou par 0.0712, suivant qu'on a opéré avec un tube de 40 cm. ou de 50 cm.

La table donnée précédemment pour l'analyse des cossettes et des eaux de presses, supprime tous les calculs.

Si la teneur en sucre est trop faible pour permettre l'observation saccharimétrique, on en réduit par évaporation 250 cc. à 80 cc. environ, en y ajoutant quelques goutes de sous-acétate de plomb. On verse ensuite le liquide concentré et refroidi dans un ballon jaugé à 100 cc.; on complète avec de l'eau le volume à 100 cc., on filtre et on polarise. Les degrés lus au saccharimètre sont divisés par 2.5, (ce qui revient à les multiplier par 0.4), puis, multipliés par 0.081 ou par 0.065, selon que l'observation a été faite, dans un tube de 40 ou de 50 c., on pourrait aussi multiplier directement les degrés lus par 0.032 pour le tube de 40, ou par 0.026 pour le tube de 50. On peut aussi, dans ce cas, se servir de la table précédente; on n'a qu'à multiplier es résultats qu'elle donne par 0.4 pour avoir le sucre p. 100 de ces eaux.

Pour calculer la perte pour 100 de betteraves, il faut connaître la quantité d'eau ajoutée à la diffusion. Quand on ne se sert pas d'air comprimé, les petites eaux représentent environ 120 litres pour 100 k. de betteraves. On multiplie alors le sucre pour 100 par 1.20 pour obtenir la perte en sucre pour 100 de betteraves.

Dosage par la liqueur cuivrique. — On opère comme pour les eaux des presses à cossettes.

Pertes à la diffusion.

Nous avons d'une part:	
Sucre pour 100 k. de cossettes fraiches ou de betterayes	15.7 5
120 litres de jus à 12.875 p. 100 de sucre =	15.4 5
D'où perte à la diffusion	0.30
90 k. de cossettes épuisées à 0.135 p. 100 de sucre	0.121
170 k. petites eaux de vidanges à 0.06 p. 100 de sucre	
	0.199
Perte inconnue ou erreur d'analyse	0.101

CHAPITRE IV

Prise en charge du sucre contenu dans la masse cuite 1er jet et dans la mélasse. Pertes à la carbonatation, à la filtration, à l'évaporation, à la cuite, aux turbinages. Analyses diverses : écumes, masses cuites et mélasses.

Analyse des masses cuites. — La masse cuite est un produit qui contient tout le sucre extrait de la betterave moins les pertes qui se sont produites en cours de fabrication. Comme quelques-unes de ces pertes ne sont pas faciles à déterminer, notamment celles qui se produisent par des fuites aux serpentins, par des entraînements dans les appareils à évaporer, par des caramélisations et des destructions de sucre pendant le chauffage, il est de la plus haute utilité de s'en rendre compte. L'analyse de la masse cuite, ou plutôt la prise en charge du sucre dans la masse cuite, en fournit les moyens. Plus l'écart entre cette prise en charge et la prise en charge opérée sur le jus de diffusion, sera faible, moins ces pertes indéterminées seront importantes. Si l'écart était considérable, ou anormal, il y aurait lieu d'en rechercher la cause.

L'analyse de la masse cuite, bien que facile, n'offre pas beaucoup de garanties au point de vue d'une prise en charge rigoureuse, parce qu'on ne peut pas facilement en déterminer le volume ni la densité. Comme on la recueille ordinairement dans des bacs refroidisseurs à large surface, la moindre erreur dans l'évaluation du vide ou du plein conduit à des résultats inacceptables. Pour que l'analyse de ce produit donne toute securité au point de vue du contrôle, il est indispensable d'en connaître le poids exact. Pour cela les bacs refroidisseurs doivent être installés sur un pont à bascule. Qui veut la fin doit vouloir les moyens.

Dans les usines où le poids rigoureux de la masse cuite ne peut être connu, nous conseillons de faire la troisième prise en charge du sucre, ou tout au moins de la contrôler par la méthode indirecte proposée par M. F. Sachs.

La masse cuite 1° jet est dédoublée par le turbinage en sucre blanc ou roux, et en eaux mères ou égouts. Le sucre est pesé très exactement au sortir de la turbine et analysé. Les égouts, après avoir été recuits sont coulés dans des cristallisoirs où il est facile d'en déterminer le volume et la densité. Par l'analyse on en connaît exactement la teneur en sucre. La somme du sucre récolté à la turbine et du sucre contenu dans les égouts représente le sucre total contenu dans la masse cuite, ou la 3º prise en charge.

La différence entre cette prise en charge et la précédente constitue les pertes en cours de fabrication, pertes dues à la carbonatation, aux écumes, à la filtration, à l'évaporation, à la cuite, etc.

insi, nous avons pour 100 kil. de betteraves :	
Sucre dans le jus de diffusion	15.450
Sucre blanc 1° jet à 99°5 de polarisation, 8.35	
$8.35 \times 99.5 = 8.308$	
9 kil. 8 égouts à 68,8 p. 100 de sucre	
$= 9 \text{ k. } 8 \times 0,688 = 6.752$	•
	15.050
	10.000
Soit perte en sucre depuis la diffusion jusqu'à la cuite, p. 100 de betteraves	0 400
Se répartissant ainsi :	
13 kil. 400 d'écumes contenant 1.07 p. 100 de	
sucre: $\frac{13.4 \times 1.07}{100} = 0.143$	
Perte dans la filtration mécanique, dans	
les toiles 0.020	
	0.163
Distance in comme	0.007

D'où, pertes inconnues

Ces 0.237 de pertes inconnues sont dues, ou à des erreurs d'analyses, ou à des entraînements de sirops à l'évaporation et à la cuite.

Lorsque ces pertes ne dépassent pas le chiffre de 0.20, il n'y a pas lieu de trop s'en préoccuper, parce qu'il est à peu près impossible de les éviter entièrement, l'évaporation donnant toujours lieu à un entraînement de sirops que les meilleurs ralentisseurs ne peuvent retenir. Mais si ces pertes atteignaient un chiffre plus élevé, il serait indispensable de chercher à se rendre compte où elles se produisent.

Dans nos exemples nous avons indiqué les résultats p. 100 kll. de betteraves; mais dans la pratique, sur les feuilles de contrôle du travail, le chimiste doit inscrire les quantités totales de betteraves travaillées, de sucres obtenus à la turbine et dans les égouts. Ce n'est que par le calcul qu'il arrivera aux résultats pour 100 de betteraves.

S'il établit les feuilles du travail chaque semaine, il prendra naturellement la moyenne des résultats obtenus.

Voyons maintenant les méthodes d'analyse à employer pour les différents produits.

Masse cuite 1er jet.

On en pèse 50 gr. que l'on dissout dans l'eau distillée de manière à en former exactement un volume de 500 cc.

On obtient ainsi un jus d'une densité variant entre 1.030 et 1.040.

On l'analyse exactement comme s'il s'agissait d'un jus de diffusion, c'est-à-dire qu'on détermine : la densité, à l'aide d'un densimètre gradué en 1/20 et allant de 3 à 4 ; les substances totales dissoutes, l'eau, le sucre, le non-sucre, les cendres, les matières organiques, le degré de pureté, le coefficient salin, le coefficient organique, la chaux, et les sels de chaux.

Dans l'analyse du jus de diffusion, on détermine les substances totales dissoutes à l'aide d'une table de concordance avec la densité, l'eau par différence, et l'on calcule le degré de pureté apparent.

Pour l'analyse de la masse cuite, nous conseillons de ne pas négliger ces déterminations, qui donnent, dans une certaine mesure, le degré d'épuration subi par les sirops en cours de travail. Néanmoins, nous conseillons vivement aux chimistes de ne pas s'en tenir là, et de doser directement l'eau, la matière sèche ou substances totales dissoutes.

Densité. — On peut déterminer la densité de la masse cuite de deux manières :

(a) On remplit avec de la masse cuite, pendant la coulée, un litre en étain tel qu'on l'emploie dans le commerce des boissons. Après refroidissement à 15°, on enlève avec une lame de couteau l'excès de masse cuite et l'on pèse. Le poids obtenu diminué de la tare = le poids du litre de masse cuite.

En ajoutant à ce poids 1 gr. 08 on a la densité. Mais nous ferons remarquer que par les calculs ultérieurs on doit se servir du poids et non de la densité.

(b) Densité et substances totales dissoutes. — On peut aussi calculer la densité de la masse cuite initiale, à l'aide de la densité de la solution contenant 50 gr. de masse cuite pour 500 cc.

La densité de la solution aqueuse est déterminée, avons-nous dit, à l'aide d'un densimètre gradué de 3 à 4° par vingtièmes de degré. Soit 3°55.

On cherche dans la table de concordance n° 18 les matières totales dissoutes 0/0 cc., ou degré Vivien. Nous avons 9.50 que l'on multiplie par 10, et l'on obtient ainsi les substances totales dissoutes 0/0 gr. de masse cuite initiale, soit 95. On se reporte alors à la table

nº 19, où l'on trouve en face de 95 degrés Brix-Dupont, la densité correspondante 1.520 qui est la densité réelle de la masse cuite initiale, ou le chiffre qui exprime le poids du litre de masse cuite.

La table suivante que nous avons calculée d'après celle que M. Sidersky a donnée dans le Bulletin de mars 1890 de l'Association des chimistes, page 367, supprime tous les calculs.

Solution de masse cuite à 50 gr. pour 500 cc. de liquide, soit à 10 p. 100.

9 00	é	SUASTANU	K TUTALK	DIESOUTE	<u>5</u>	mass le.	de te
Densité absolue Bolution à 15*	Poids du litre.	dans 100° de la solution.	dans 100 gr. de la solution.	dans 100 gr. de masse cuite.	Eau */, de masse	Densité de la ma cuite initiale.	Poids du litre de la masse culte initial
ø	b	c	d		3	g	A
3.05 3.10 3.15 3.20 3.25 3.30 3.45 3.50 3.55 3.60 3.65 3.70	2.89 2.99 2.99 3.09 3.14 3.29 3.29 3.34 3.49 3.54 3.59	8.066 8.198 8.827 8.457 8.588 8.918 8.819 8.979 9.110 9.240 9.371 9.502 9.633 9.768 9.894	7.834 7.953 6.076 8.198 8.821 8.443 8.565 8.687 8.809 8.931 9.055 9.175 9.298 9.419 9.541	80.66 MI.96 83.27 84.57 85.88 87.16 88.49 89.79 91.10 92.40 93.71 95.02 96.83 97.68	19.84 18.08 16.78 15.43 14.12 12.81 11.54 10.20 0.100 7.59 6.29 4.98 8.67 1.06	141.7 142.6 143.6 144.4 145.2 148.1 147.1 148.0 149.0 149.0 150.8 151.7 152.6 153.5 154.4	1.41692 1.42492 1.43492 1.45992 1.45992 1.46992 1.46992 1.47892 1.49792 1.50692 1.51592 1.52492 1.52393 1.54292

Substances totales dissoutes et Eau. — La table précédente donne directement dans la colonne e les aubstances totales dissoutes 0/0 de masse cuite, et l'eau dans la colonne f.

On peut aussi les doser directement.

Pour cele, on dessèche à l'étuve à 110° dans une capeule plate de platine tarée, 10 cc. de liquide correspondant à 1 gr. de matière. — On peut aussi faire la dessication en étendant 1 gr. de masse cuite ou d'égout tel quel, rendu bien homogène, sur un verre de montre taré ou équilibré par un autre verre semblable et numéroté. Si la masse en se desséchant ne se boursoufle pas et conserve une surface luisante, c'est un indice d'un bon travail.

Nous conseillons aussi vivement pour la dessication des masses cuites, d'opèrer avec l'appareil Courtonne (fig. 22).

Fig. 23.

Cet appareil se compose casentiellement d'un tube en quivre A disposé en cercle sur lequelse trouvent étubulures il que l'on raccorde avec des flacons C dans les quels on met 1 ou 2 grammes de masse cuite à dessécher.

L'appareil est relié avec une trompe à esu, ou mieux dans les sucreries, à la conduite d'aspiration allant du triple-effet à la pompe à air. On tare les flaçons vides et secn; on y introduit 1 ou 2 grammes de masse cuite, en les pèce de nouveau, et après les avoir reliée avec des tubes en caoutchouc au cerele de cuivre, on plonge l'appareil dans le bain-marie E chauffé à 80*-100*, et l'on établit la communication avec la nource de vide. En une demi-héure la demication est compléte. On pèse enquite les flacons, après les avoir bien essuyés. La perte de poids indique l'esse.

Soit 0 gr. 117 la perte de poids pour 2 gr. de masse cuite, on a :

$$Eau$$
 p. $100 = \frac{0.117 \times 100}{2} = 5.85$.

Matières sèches ou matières totales dissoutes p. 100 = 100 — eau = 100 - 5.88 = 94.15.

Sucre 0/0. — Pour déterminer le sucre, on jauge très exactement 100 cc. de la solution jusqu'au trait 100 dans une fiole à col étroit jaugé à 100-110 cc; on y ajoute quelques gouttes de sous-acétate de plomb; on complète avec de l'eau jusqu'au trait 110 cc.; on agite, on filtre et on polarise. Le nombre de degrés lus, augmenté de 1/10 et multiplié par 1.620 = sucre 0/0 de masse cuite. Soit 48.60 la polarisation, nous avons:

Sucre $0/0 = (48.60 + 4.86) \times 1.620 = 86.601$.

On peut aussi, à l'aide d'une pipette spéciale, prélever 40 cc. 5 de solution (correspondant à 8 gr. 10 de masse cuite ou demi poids normal) que l'on introduit dans un ballon à col étroit, jaugé à 100 cc., on introduit quelques gouttes de sous-acétate de plomb, on complète jusqu'au trait de jauge avec de l'eau; on agite, on filtre et on polarise dans un tube de 40 c/m. La lecture du saccharimètre indique directement le sucre 0/0 de masse cuite.

Incristallisable. — L'incristallisable se dose par la liqueur cuivrique. Selon que l'on opère sur la dissolution clarifiée au sous-acétate de plomb ou non clarifiée, les résultats peuvent être différents.

Si une dissolution de masse cuite, clarifiée au sous-acétate de plomb et dont l'excès de plomb a été précipité par le sulfate de soude ou le zinc en poudre, ne réduit pas la liqueur cuivrique, cette masse cuite ne contient pas d'inscritaliisable. Si la même masse cuite, non clarifiée au sous-acétate de plomb, réduit la liqueur cuivrique, cette masse cuite renferme des corps réducteurs, qu'on est convenu d'appeler dérivés du glucose. La présence de ces corps dénote un commencement d'altération de la masse cuite. On les dose comme si c'était du glucose.

Pour déterminer la proportion d'incristallisable et la proportion de dérivés du glucose dans une masse cuite, on dose successivement ces corps réducteurs par la liqueur cuivrique, sur la solution de masse cuite non clarifiée, et ensuite sur la même solution clarifiée au sous-acétate de plomb.

Le premier dosage indique tous les corps réducteurs; le second indique l'incristallisable. La différence entre lesdeux indique les dérivés du glucose.

Une masse cuite normale de sucre de betteraves ne contient ni ineristallisable ni dérivés du glucoss.

On dose ces corps par la méthode Bardy (voir à l'analyse des sucres bruts) ou par la méthode indiquée à l'analyse des mélasses.

Cendres. — On introduit dans une capsule de platine tarée 40 ou 50 cc. de la solution correspondant à 4 ou 5 gr. de masse cuite; on y ajoute quelques gouttes d'acide sulfurique pur et on évapore lente-

ment à l'étuve ou au bain de sable. Quand la dessiccation est complète, on chauffe graduellement la capsule sur la flamme d'un bec Bunsen en ayant soin d'éviter les projections. Quand la masse, charbonneuse ne dégage plus de vapeurs, la capsule est portée dans le moufie du fourneau à incinérer (fig. 23). L'incinération terminée.

Fig. 23.

on pèse après refroidissement. Soit 0 gr. 169 le poids des cendres de 50 cc. de la solution, c'est-à-dire de 5 gr. de masse cuite. En retranchant 1/10 pour tenir compte de l'acide sulfurique ajouté, on a 0.160 - 0.0160 ou 0.160 × 0.9 = 0.144.

Cendres $0/0 = \frac{0.144 \times 400}{5} = 2.88$; ou plus simplement 0.144×20

= 2.88. On peut aussi incinérer directement 5 gr. de masse cuite. Les cendres varient, dans une masse cuite 1 of, de 2.50 à 5 %.

Non-sucre pour 100 = Matière sèche totale - sucre = 94.15 - 86.605 = 7.515.

Matières organiques pour 100 = Non-sucre - cendres = 7.545 - 2.88 = 4.665.

Degré de pureté réel =
$$\frac{\text{Sucre 0/0}}{\text{Mat. sèche}} = \frac{86.605 \times 100}{54.15} = 91.99.$$

Coefficient salin =
$$\frac{\text{Sucre}}{\text{Cendres}} = \frac{86.605}{2.88} = 30.07.$$

Coefficient organique =
$$\frac{\text{Sucre}}{\text{Matières org.}} = \frac{86.605}{4.665} = 18.56.$$

Alcalinité. — Dans un verre à pied ou dans un bol de porcelaine à fond rond on introduit 25 cc. de la solution sucrée auxquels on ajoute quelques gouttes de teinture d'acide rosolique neutralisé qui communique à la solution une teinte rouge caractéristique. A l'aide d'une burette graduée automatique (Voir le chapitre relatif à l'alcalinité des jus et sirops) on fait couler goutte à goutte dans le liquide du verre à pied ou du bol, de la liqueur alcalimétrique Le Docte, jusqu'à saturation, c'est-à-dire jusqu'au virage du liquide du rouge au jaune pâle.

Chaque centimètre cube de liqueur alcalimétrique employé iudique 0 g. 1 d'alcatinité exprimée en chaux par litre de liquide, soit pour 100 de masse cuite. Soit 6 cc. 9 de liqueur Le Docte employée pour neutraliser 25 cc. de liquide sucré, l'alcalinité de la masse cuite est de 6 gr. 69 exprimée en CaO p. 100.

On peut additionner la teinture d'acide rosolique neutralisée d'une solution de vert de quinoléine; la réaction est plus nette.

Chaux et sels de chaux.

On détermine la chaux par l'hydrotimétrie. Pour cela on introduit dans le flacon hydrotimétrique 10 cc. de la solution sucrée, représentant 1 gr. de masse cuite et l'on complète avec de l'eau distillée le volume de 40 cc.

On verse ensuite goutte à goutte à l'aide de la burette hydrotimétrique la liqueur de savon dans le flacon hydrotimétrique; on agite fortement la solution de temps à autre, et l'on arrête l'addition de liqueur hydrotimétrique iorsqu'il se produit dans le flacon une mousse d'environ 1 cc. de hauteur et persistant au moins 5 minutes.

Le nombre de degrés de liqueur hydrotimétrique employés multiplié par 0,0228 = chaux 0/0 gr. de masse cuite. Soit 8° de liqueur hydrotimétrique employés pour produire la mousse; on a: CaO pour 100 de masse cuite = $8 \times 0.0228 = 0.182$.

La liqueur hydrotimétrique est titrée de telle façon que 1° employé pour produire la mousse sur 40 cc de liquide représente 0 g. 0057 de chaux par litre de ce liquide.

Dans notre exemple nous avons employé 8° pour 10 cc. de solution sucrée; pour 40 cc. nous en aurions employé 4 fois plus soit $8 \times 4 = 32$ °.

Nous avons donc: chaux par litre, ou pour 100 gr. de masse cuite $8 \times 4 \times 0.0057 = 0$ gr. 182. Or $0.0057 \times 4 = 0.0228$.

Donc chaux 0/0 de masse cuite =

Degrés hydrotimétriques × 0.0228.

REMARQUE. — Il arrive parsois que du savon se dépose et que la liqueur hydrotimétrique ne conserve pas son titre. Dans ce cas le facteur 0.0228 ne peut être conservé. Soit 0.00501 le titre de la liqueur hydrotimétrique : le facteur devient $4 \times 0.00501 = 0.02004$

La liqueur hydrotimétrique normale est titrée de telle façon qu'il faille en employer 22° de la burette spéciale pour produire la mousse persistante sur 40 cc. de liqueur titrée d'azotate de baryte contenant 0 g. 59 de nitrate de baryte par litre. Si au lieu de 22° il faut en ployer 25°, le titre de la liqueur hydrotimétrique est:

$$x \times 25 = 0.0067 \times 22$$
; $x = \frac{0.057 \times 22}{22} = 0.005016$

et le coefficient à employer devient $0.005016 \times 4 = 0.020064$.

La table auivante donne les coefficients pour les différents titres de la liqueur hydrotimétrique:

Degrés de liqueur hy- drotimétrique né- cessaire pour produire la mousse sur 40° de liqueur à 0 gr 59 de nitrate de baryte pr litre	Titre de la liqueur hydrotimétrique.	Coefficient par lequel on multiplle ies degrés lus pour ob- tenir CaO •/. de masse cuite.
20•	0gr. 00627 CaO par litre	0,02508
21	0.00597	0.02388
22	0.00570	0.0228
23	0.00545	0.0218
24	0.005225	0.0209
25	0.005016	0.02006
28	0.004823	0.01929
27	0.004644	0.01857
28	0.00448	0.01792
29	0.004324	0.01729
30	0 90418	0.01672

Dosage de la chaux totale par la pesée.

On précipite la chaux de 100 cc. de la dissolution contenant 10 grde masse cuite, par l'oxalate d'ammoniaque; on chauffe à l'ébullition, puis on filtre sur un filtre sans plis, le précipité d'oxolate de
chaux, on lave plusieurs fois à l'eau ammoniacale, puis on introduit
le filtre contenant le précipité dans une capsule de platine, on
humecte avec quelques gouttes d'acide sulfurique pour transformer
l'oxalate de chaux en sulfate de chaux; on calcine pour éloigner
l'acide oxalique et l'excès d'acide sulfurique. On pèse le sulfate
obtenu dont le poids multiplié par 4.118 donne la chaux (CaO) pour
100 gr. de masse cuite.

Autre méthode. — 100 cc. de la solution sont additionnés de carbonate d'ammoniaque et d'ammoniaque caustique, puis portés à l'ébullition; la chaux se précipite sous forme de carbonate que l'on recueille sur un filtre sans plis et qu'on lave à l'eau ammoniacale. Le filtre est ensuite détaché de l'entonnoir, séché à l'étuve à 100°c, puis chauffé au rouge naissant dans le four à moufle. On pèse sous forme de carbonate. Le poids obtenu multiplié par 5,6 représente la chaux pour 100 gr. de masse cuite.

Au lieu de calciner le précipité au rouge sombre, ce qui a quelquefois l'inconvénient de décomposer une partie du carbonate en chaux vive, il vaut mieux le calciner fortement au rouge blanc, pour le transformer entièrement en chaux vive. Pour cela on met le creuset contenant le précipité dans le bec Kréchel (fig. 24) fonctionnant au chalumeau à air comprimé et donnant une température de 1700 degrés.

On peut aussi titrer la chaux volumétriquement. Pour cela on dissout le carbonate de chaux obtenu dans une quantité connue, 20 cc. par exemple, d'acide chlorhydrique demi-normal. On titre ensuite l'excès d'acidité par une liqueur de soude demi-normale, c'est-à-dire saturant l'acide volume à volume. La différence dans l'acidité est causée par la saturation d'une partie de l'acide par le carbonate de chaux, un simple calcul indique la quantité de chaux.

Soit 20 cc. d'acide demi-normal employé pour dissoudre le carbonate de chaux provenant de 10 gr. de masse cuite, et 15 cc. la quantité de soude demi-normale nécessaire pour saturer les 20 cc.
d'acide. La différence 20 — 15 = 5 cc. d'acide chlorhydrique a été
saturée par la chaux de 10 gr. de masse cuite. Or, 1 cc. d'acide deminormal représente 0 gr. 014 de chaux; donc dans 10 gr. de masse
cuite il y a 0 gr. 014 × 5 = 0.070 de chaux, soit 0 gr. 70 pour 0/0.

Autre méthode. — Cette méthode est une heureuse modification de la précédente. On prend 50 cc. de la solution sucrée et on les vrese

dans un fiscon marqué 100 cc. On ajoute quelques gouttes de tournesol ou de lacmoide, et l'on verse goutte à goutte de l'acide chlorhydrique dilué jusqu'à neutralisation de l'alcalinité. On ajoute ensite 20 cc. d'une solution normale de carbonate de soude (53 gr. NaCO³).... (NaOCO²) par litre, et on chauffe le liquide à l'ébullition pour précipiter toute la chaux. On laisse refroidir et on complète le volume de 100 cc. avec de l'eau distillée; on agite et on filtre. On

Fig 24.

prend à l'aide d'une pipette graduée 50 cc. du liquide filtré (correspondant à 25 cc. de solution et à 10 cc. de la liqueur de soude employée) que l'on met dans un verre à pied, et on verse dedans 10 cc. d'acide chlorhydrique normal. On chauffe à l'ébuilition pour chasser l'acide carbonique. Bien que les volumes de liqueurs normales de carbonate de soude et d'acide chlorhydrique aient été employés à volumes égaux, le liquide ainsi traité est fortement acide, parce qu'une partie de la liqueur sodique a été neutralisée par les acides organiques des sels de chaux, en formant des sels sodiques neutres et du carbonate de chaux insoluble.

L'acidité restant dans la liqueur est précisément égale à la quantité de chaux totale contenue dans le jus et précipitée par le carbonate de soude. Il suffit donc de déterminer cette acidité par une liqueur de potasse déci-normale (4 gr. 7 de K²O.... (KO) par litre). Le nombre de cc de cette liqueur employés multiplié par 0.0028 donne la chaux par 25 cc. de solution: si on le multiplie par 0.112, on obtient la chaux pour 100 gr. de masse cuite.

En retranchant de la chaux ainsi déterminée l'alcalinité libre du jus, la différence donne la chaux constituant les sels de chaux.

Pour le contrôle du travail, on calcule, comme c'est indiqué dans les tableaux placés au commencement:

- 1º la quantité de masse cuite 0/0 k. de betteraves.
 2º la — 100 k. ou 100 litres de jus.
 3º la — hectolitre et par degré de jus.
 4º la proportion de sucre extrait en 1º jet par 100 k. de betteraves.
 5º la de masse cuite 2º jet par 100 k. de betteraves.
 6º la — 3º jet par hectolitre de jus.
 7º la — par 100 k. de sucre 1º jet.
 8º Le sucre passant dans les sirops d'égouts.
- 9° Le rendement probable des masses cuites 2° et 3° jets, en sucre, etc.

Compositions des Masses cuites 1er jet.

La composition des masses cuites 1er jet a beaucoup changé en France depuis que sous l'influence de la loi de 1884, la culture de la betterave riche s'est propagée.

Avant 1884, les masses cuites françaises 1 jet avaient les compoaitions extrêmes auivantes:

Sucre cristallisable	de 78	» à 84 »
Glucose	tr	aces.
Non-sucre	16	»à 6 »
Cendres	6.5	0 4.50
Matières organiques:	7	» 5 »
Eau	41	» 7 »
Matières sèches	93	» 89 »
Coefficient salin	12	» 48 »

Voici la composition moyenne de plusieurs masses cuites iet jet de la campagne 1887-1888, que nous avons eu l'occasion de déterminer. Ces masses cuites peuvent être considérées comme très bonnes.

	Aisne.	Oise.	Seine et	Somme	
			Oise.	OF 05	tements
Sucre cristallisable	86.90			85.65	86.30
Incristallisable	0.00			0.00	0.00
Non-sucre	6.60			8.55	6.20
Cendres	2.50			2.81	2.43
Matieres organiques	4.00			5.74	3.67
Matières sèches	93.50			94.20	92.50
Eau	6.50			5.80	7.00
Alcalinité libre	0.29			0.22	0.21
Chaux totale	traces			0.02	0.00
Degré de pureté	92.30			90.90	93.33
Coefficient salin	33.42			30.48	35.72
Coefficient organique	21.72	14.71	12.64	14.92	23.65
Rendement en sucres tous jets au coefficient 3.75 pour les cendres	77.15	75.34	73.27	75.12	77.69

Masses cuites de 2°, 3°, 4° jets. — Egouts.

On fait les mêmes déterminations que pour la masse cuite 1° jet et l'on opère de la même façon, c'est-à-dire que l'on dissout 50 gr. de masse cuite ou d'égout dans de l'eau distillée de manière à former 500 cc.

Nous renvoyons donc à l'analyse de la masse cuite 1er jet, en nous contentant de dire quelques mots sur la détermination de la densité et du sucre cristallisable.

Densité. — Avant de déterminer la densité des bas produits, il faut toujours commencer par les chauffer à 100°, au bain-marie, dans le but de dissoudre les cristaux de sucre qu'ils peuvent contenir et surtout pour expulser l'air qu'ils renferment presque toujours et qui altère le poids spécifique.

On détermine ordinairement la densité des masses cuites et des mélasses à l'aide de l'aréomètre Baumé. La table de concordance donne ensuite la densité. La table 23, indique les corrections de température à faire quand on n'opère pas à 15°C.

Pour les liquides très denses et visqueux les indications de l'aréomètre ne sont pas très sures. Nous conseillons de préférence l'emploi de la méthode suivante due à M. Sidersky.

Dans un ballon jaugé exactement à 50 cc, et taré on introduit à l'aide d'un entonnoir dont le tube plonge jusqu'au dessous du trait 50 cc., de la mélasse chauffée; on arrête l'introduction du liquide avant qu'il ait atteint l'extrémité du tube de l'entonnoir que l'on retire

en ayant soin de ne pas déposer de mélasse le long des parois intérieuses du col du ballon. On laisse refroidir à $15 \, ^{\circ}$ C, puis l'on pèse. Soit P le poids de la mélasse introduite dans le ballon. A l'aide d'une burette graduée on complète avec de l'eau le volume de $50 \, \text{cc.}$; soit a le volume de l'eau nécessaire pour parfaire le volume de $50 \, \text{cc.}$; $50 \, -$ a = le volume V occupé par la mélasse. La densité de cette mélasse

sera donc représentée par la formule $\frac{P}{V}$

Soit 67 gr. 20 le poids de la mélasse; 4 cc, 3 le volume a de l'eau ajoutée pour parfaire les 50cc; 50-4.3=45cc.7 le volume occupé par les 67 gr. 20 de mélasse. La densité = $\frac{67.20}{47.20}$

Cette méthode, très rigoureuse, permet d'opérer sur très peu de matière.

Sucre cristallisable. — Dans les égouts et les masses cuites de 1°, 2° et 3° jets, on détermine le sucre cristallisable comme nous l'avons indiqué pour la masse cuite 1° jet. Mais s'il s'agit de masses cuites de 4°, 5°. 6° jets, de produits issus de l'osmose, du travail aux sucrates, de même que pour les mélasses épuisées, comme ils contiennent beaucoup d'impuretés et des matières polarisantes autres que le sucre, la polarisation ordinaire ne suffit pas pour déterminer le cristallisable. On doit alors recourir au procédé de l'inversion optique, préconisé et étudié par Clerget en France; Touschmidt, Reichard et Bittmann en Allemagne. Ce procédé est basé sur le rapport existant entre la rotation à droite du sucre de canne et la rotation à gauche du sucre interverti.

Nous renvoyons pour l'application de ce procédé au chapitre suivant consacré à l'analyse des mélasses.

Nous ferons observer que pour le contrôle de la fabrication du sucre, il vaut mieux employer le procédé Lindet que le procédé Clerget.

Analyse des mélasses.

Les mélasses peuvent être analysées à deux points de vue différents : au point de vue du contrôle du travail ou au point de vue commercial.

Qand on fait l'analyse au point de vue du contrôle du travail, on fait les mêmes déterminations que sur les masses cuites, et l'on opère de même, en ayant soin de déterminer le cristallisable par l'inversion optique.

Si au contraire l'analyse est faite au point de vue commercial, on

À.

se borne à déterminer le degré Baumé ou la densité, sucre cristallisable et le sucre interverti.

Degrés Baumé. Densité. — On les détermine au moyen d'un aréodensimètre gradué de 37° à 45° B. Cet instrument porte sur sa tige deux échelles, celle de Baumé et l'échelle densimétrique. Il est important pour faire cette détermination de prendre toutes les précautions que nous avons indiquées à l'article masses cuites, 2°, 3° et 4 jets.

Sucre cristallisable. — On le détermine par l'inversion Clerget, en suivant les indications suivantes qui ont été formulées par l'Association des Chimistes dans sa séance du 15 avril 1890.

On pèse le double du poids normal, soit $2 \times 16.20 = 32$ gr. 40 pour le saccharimètre Laurent, que l'on dissout avec de l'eau ordinaire dans une fiole jaugée à 200 cc.

Après refroidissement et mélange bien homogène, on ajoute la quantité de sous-acétate de plomb à 30° B. nécessaire pour produire la défécation. On peut reconnaître facilement que le sous-acétate de plomb est ajouté en quantité suffisante, en l'introduisant dans la fiole à l'aide d'une burette ou d'une pipette, et en imprimaut en même temps au liquide un léger mouvement giratoire. L'addition du sel plombique produit d'abord des stries blanchâtres allant rapidement en augmentant au sein de la masse brune ou jaunâtre du liquide. Quand toute la masse est devenue blanchâtre ou grise, on s'arrête; la quantité de sous-acétate ajoutée est suffisante; il en existe même un léger excès qui n'a d'ailleurs aucun inconvénient.

La quantité de sous-acétate à 30° B. à employer, varie, suivant les mélasses, entre 5 et 10 p. 100 du volume du liquide.

Après l'addition du sel de plomb, on complète le volume à 200 cc. avec de l'eau, on agite, on filtre et on polarise.

Il peut arriver que le liquide filtré soit trop coloré pour se prêter facilement à l'observation polarimétrique. Dans ce cas on le décolore en l'additionnant d'environ 2 ou 3 grammes de noir fin sec et d'autant de zinc en poudre. On filtre ensuite, et le liquide est généralement assez décoloré pour être observé facilement au saccharimètre.

On introduit ensuite une partie du liquide filtré dans une fiole jaugée à 50-55 cc., jusqu'au trait 50 cc.; puis on ajoute 5 cc. d'acide chlorhydrique pur et fumant. On agite pour que le mélange soit complet, et l'on place la fiole dans un bain-marie à double fond. La température est portée, au moyen d'une lampe à alcool ou d'un bec Bunsen jusqu'à + 68° en réglant la flamme de manière à ce que il faille environ 10 à 12 minutes pour arriver à cette température. Au bout de 12 minutes, on retire la fiole du bain-marie et on la laisse refroidir, ou bien on i dépose dans un vase rempli d'eau froide afin de ramener le liquide à la température ambiante.

efroidissement le volume n'e pas changé; on filtre, s'il y a m polarise dans un tube garni de verre intérieurement et de longueur.

uide est coloré, on le déculore très facilement par l'addition ation, d'un gramme environ de noir animal pulvérisé, abso-c.

rmine soigneusement la température du liquide interverti au e l'observation saccharimétrique. Pour ne pas commettre cet égard, nous recommandons de ne faire la polarisation I le liquide est revenu à la température ambiante du labora-

ule ensuite le sucre cristalitzable par la formule de Clerget;

 $\frac{100 \text{ S}}{144 - 1/2 \text{ f}}$, dans laquelle S = la somme des polarisations tà gauche, et t = la température au moment de l'obser-scharimétrique du liquide interverti.

r une mélasse :

tion directe: 48.50 tion après inversion dans un tube de 22 c/m 15.25 ature, 24.C.

irona en appliquant la formule ci-dessus :

Cristallieable =
$$\frac{100 \times (48.50 + 15,35)}{144 - 12}$$
 = 48.38.

por a calculé la valeur de 144 — 1/2 ; pour toutes les tempémprises entre 10 et 41° c. On n'a donc qu'à multiplier les s as table par 5, c'est-à-dire par la somme des polari-

Table de Casemajor pour le dosage du cristallisable par l'inversion optique d'après Clerget, Touschmidt, Reichart et Bittmann. — La formule est $R = S \times \left(\frac{100}{141 - 0.5 \cdot t}\right)$ dont S = la somme des polarisations, failes avant et après l'inversion. — La table suïvante supprime le calcul:

Température en degrés C.	Valeur de 100 144 — 0.5 tº	Température en degrés C.	Valeur de 100 144 — 0.5 t°	Température en degrés C.	Valeur de 100 .	Température en degrés C.	Valeur de 100 444 — 0.5 to
10 11 12 13 14 15 16 17	0.719 0.722 0.724 0.727 0.730 0.732 0.735 0.738	18 19 20 21 22 23 24 25	0.740 0.743 0.746 0.749 0.752 0.754 0.757	26 27 28 29 30 31 82 38	0.763 0.766 0.768 0.771 0.774 0.777 0.780 0.784	34 35 36 37 38 39 40 41	0.787 0.790 0.793 0.796 0.800 0.803 0.806 0.810

Certains chimistes ont trouvé que le chissre 144 de la formule cidessus est trop fort, et le remplacent par le chissre 142.5.

En prenant toutes les précautions indiquées ci-dessus, si la méjasse est normale, la concordance entre la polarisation directe et la méthode Clerget est presque toujours parfaite.

Mals certaines mélasses, comme nous l'avons dit, notamment celles qui proviennent du travail aux sucrates ou celles qui ont subi plusieurs osmoses successives, présentent quelquefois des divergences considérables dans les résultats, lorsqu'on les analyse par la polarisation directe et par la méthode Clerget. Ces écarts proviennent de substances polarisantes autres que le sucre.

Le plus important de ces corps, le mieux déterminé, et celui qui se présente le plus souvent en quantité notable, c'est la raffinose découverte par M. Loiseau, que quelques chimistes considèrent comme identique à la mélitoze et que Scheibler a appelé mélitriose

La méthode que nous venons d'indiquer est la méthode commerciale due à Clerget, celle que l'on emploie dans l'achat et la vente des mélasses; mais il est bien certain quelle doit laisser beaucoup à

sous le rapport de l'exactitude lorsque, à côté du sucre llisable et du sucre interverti, se trouvent d'autres sucres, la raffinose, la lévulosane, etc.

le contrôle chimique de la fabrication du sucre nons conseil-'employer de préférence la méthode Lindet que nous allons , avec quelques modifications introduites par M Courtonne et ard.

ode Lindet pour la détermination du sucre cristallisable et affinose dans les mélasses. - On pèse 2 fois 16 gr. 20 soit 32 gr. élasse que l'on dissout dans l'eau de mnanière à former 200 cc. avoir rendu le mélange bien homogène, on en prélève 100 cc. i introduit dans un flacon de 100-110 cc. et on y ajoute 1/10 de étate de plomb. On agite, on filtre et on polaties. Soit 44-1 la on trouvée; on a, en ajoutant un dixième pour tenir compte flution due au sous-scétate 44,1 + 4,41 == 48,51.

élève ensuite 20 cc. de la liqueur initiale, non additionnée de zétate que l'on introduit dans une fiole jaugée de 50 cc. 5 conpréalablement 5 gr. de zinc en poudre. On auspend cette ns l'eau ou dans la vapeur d'un bain-marie bouillant ; après a instanta on ajoute peu à peu en quatre ou cinq fois, toutes minutes, 10 cc. d'acide chlorhydrique pur et fumant. Quelnutea apres la dernière addition d'acide on refreidit la fiole, plète ensuite avec de l'eau le volume de 50 cc. 5 on agite, on on observe au saccharimètre pour avoir la déviation après m. On multiplie cette deviation par 2,5 si l'observation a été na un tube de 20 c/m. Si au contraire l'observation a été ne un tube de 50 c/m, la déviation observée est celle qui sté produite par la liqueur pure intervertie.

doute ensuite le sucre cristallisable par la formule de Clerget. cristallisable = $\frac{100 S}{144 - 0.5 t}$ dans laquelle S = 1a somme

rigations avant et après inversion, et : la température centiu I quide au moment de l'observation saccharimétrique de la Invertie

eld a trouvé que le chiffre 144 proposé par Clerges n'est pas a il le remplace par le chiffre 142,5, de sorte que la formule tet modifiée par lui est $S = \frac{100 \text{ S}}{142,5 - 1/2 \text{ t}}$

ns chimistes préférent employer la formule de Creydt au lieu de Clerget.

'ormule est la suivante pour le saccharimètre Laurent :

$$S = \frac{C - 0.489 \text{ A}}{0.810}$$

dans laquelle

S représente le sucre cristallisable.

A = la déviation directe.

B = la déviation après inversion.

C = la somme des déviations.

L'observation saccharimétrique doit être faite à 20° C.

Dosage de la raffinose. — Creydt a donné pour calculer la raffinose (R) la formule suivante déduite de la précédente:

$$R = \frac{A - S}{1.54}$$

Cette formule se rapporte à la raffinose hydratée à 3 molécules d'eau (C¹²H¹¹O¹¹, 3HO). Le pouvoir rotatoire de la raffinose anhydre (C¹²H¹¹O¹¹) n'est plus de 103-6, mais de 119-95, ce qui conduit à la formule

$$R = \frac{A - S}{1.78}$$

Pour le saccharimètre Schmidt et Hensch dont le poids normal est 26 gr, 018, la formule de la raffinose est

$$R = \frac{A - S}{1.85}$$

Les formules de Creydt supposent que l'observation saccharimétrique après inversion a lieu à la température de 20° C.

Pellet et Biard ont donné la formule suivante pour le calcul de la raffinose:

$$R = \frac{(288 - t) (A - P)}{273.32 - 1.59 t}$$

dans laquelle

A = la déviation directe, P = le chiffre obtenu par l'application de la méthode Clerget.

L'emploi de cette formule peut devenir très simple si l'on calcule d'avance les multiplicateurs de A-P pour les températures comprises entre 10 et 25°.

La raffinose étant obtenue, on la multiplie par 1,59 qui est son pouvoir rotatoire par rapport au sucre, et en retranchant le produit du nombre A on a le sucre.

Grunning emploie une autre méthode; il se sert d'alcool méthylique commercial non saturé de sucre (contrairement à ce que fait Scheibler), et calcule la raffinose d'après la formule suivante applicable aux saccharimètres français:

Si x =Sucre dans 100 cc.

y = Raffinose dans 100 cc.

P = Rotation avant inversion.

P' = Rotation après inversion à la température t.

102
$$x + 158,4 y = 16,20 P.$$

(44 - 0,5 t) $x + (75 + 0,5 t) y = 16,20 P'$
d'où : $y = 16,20 \times \frac{(44 - 0,5 t) P - 102 P'}{158 (14 - 0,5 t) + 102 (75 + 0,5 t)}$

On opère de la façon suivante:

1º On agite 100 gr. du sucre dans un ballon de 250cc. à col étroit pendant quelque temps, avec 150cc. d'esprit de bois auquel on a ajouté quelques gouttes d'alun pour neutraliser. On prélève 100cc qu'on distille dans un ballon et on recueille environ 40cc. d'alcool. Le contenu du ballon est additionné de 20cc. d'eau, puis de sousacétate de plomb. Jusqu'à cessation du précipité. On ajoute ensuite une petite quantité d'alumine humide. On complète, à 100cc., on filtre et on polarise.

50cc. du liquide filtré sont évaporés pour chasser l'alcool, on reprend par l'eau + 1/10 HCl et on complète de nouveau à 50cc. On chauffe à 68° pour l'inversion. Après refroidissement, on polarise.

La quantité de raffinose trouvée en appliquant la formule est multipliée par 1,5 et donne ainsi le pour 100 de raffinose dans le sucre.

2º Lorsqu'on a à analyser des bas produits on opère sur 30 gr qu'on traite par 6 à 9cc. d'eau. On ajoute de l'alun jusqu'à neutralisation. On chauffe pour dissoudre et on agite avec 120cc. d'esprit de bois. On laisse refroidir, on complète à 150cc. avec de l'alcool méthylique, on ajoute un peu de sucre en poudre et on agite pendant 1 heure. Après addition de 10 à 11cc. d'alcool méthylique pour corriger le volume du sucre séparé, on filtre et on opère comme ci-dessus.

La raffinose obtenue multipliée par 5 donne le pour 100 du sucre en raffinose.

3º Pour l'analyse des mélasses, on pèse 12 gr., on introduit dans un ballon de 150cc., on ajoute 12 gr. eau + de l'alun. On dissout la mélasse et on complète avec l'esprit de bois, on filtre et on opère sur 100cc. du liquide comme en (1). Le chiffre trouvé est multiplié par 12.5.

Méthode Lindet modifiée par MM. Bardy et Gérard pour l'analyse des mélasses.

On introduit le poids normal de mélasse, 16 gr. 20, avec le moins d'eau possible, dans une fiole de 200 cc. environ, à fond plat et large. Ajouter ensuite 10 grammes de zinc, une vingtaine de petites billes de verre et 1 cc. d'une solution de sulfate de cuivre à 5 p. 100.

Agiter et ajouter 5 cc. d'acide chlorhydrique à 50 p. 100.

Porter au bain-marie bouillant, et, quand l'équilibre de tempéra-

ture est obtenu, procéder à des additions d'acide, 2 cc. de deux en deux minutes, jusqu'à concurrence de 20 cc. en agitant presque constamment.

Lorsque tout l'acide est introduit, retirer du bain-marie, ajouter encore 1 gramme de zinc, refroidir, décanter dans une fiole jaugée de 200 cc., laver le zinc par décantation, affleurer à 20° C., filtrer et observer au polarimètre.

La lecture multipliée par 2 est comparée à celle obtenue avant inversion sur le demi-poids normal (16,19 dans 200 cc.); on calculera le sucre et la raffinose à l'aide des deux formules suivantes:

(1)
$$S = \frac{(T \pm t) - 0.489 \times T}{0.61}$$
; (2) $R = \frac{T - S}{1.78}$

dans laquelle T = le titre direct, t = le titre après inversion, S = sucre cristallisable et R = raffinose anhydre. Si l'on veut calculer le raf-

finose en raffinese hydraté, la formule devient
$$R = \frac{T-S}{1,54}$$

Dans la formule (1) an prend T + t quand les polarisations sont de sens contraire, et T - t, quand elles sont de même sens.

On peut également saire une prise d'essai de 16,19, ou un poids très voisin exactement noté, obtenu par pesée directe dans une fiole préalablement tarée, ajouter 5 grammes de zinc, quelques billes de verre, intervertir en 10 minutes à l'aide de 10 cc. d'acide dilué et décanter dans 100 cc. Dans ce cas on évite de doubler la lecture après inversion et on compare cette lecture à celle obtenue avant inversion sur le liquide à 16,19 dans 100 cc.

Remarques. — Une pesée initiale de 64 gr. 76 de mélasse dans 100 cc., ou de 97 gr. 14 dans 150 cc., ou de 129 gr. 52 dans 200 cc., permet de prélever plusieurs prises d'essai de 16 gr. 19 à l'aide d'une petite ficle jaugée de 25 cc., 6 à 8 cc. d'eau suffisent pour rincer complètement la ficle.

L'emploi des billes de verre, qui se trouvent agitées au sein d'une liqueur concentrée et d'une faible épaisseur, produit un contact intime de toutes les parties du liquide avec le zinc et empêchent ce dernier de se déposer au fond du vase et de s'y agglomérer.

L'addition de sulfate de cuivre a pour but d'activer et de régulariser l'attaque du zinc: certains zincs, en effet, ne s'attaquent que difficilement, même à chaud, l'acide reste libre longtemps sans se saturer et on risque de produire une déversion.

La table nº 94 simplifie les calculs pour l'application des formules de la méthode Lindet.

Incristallisable ou sucre intercerti. — Supposons que l'on ati dissous 50 gr. de mélasse pour faire 500cc. de solution.

tallisable sur la liqueur filtrée qui a servi à la pola Si cette liqueur ne contient pas un excès appréon l'emploie telle quelle. Si au contraire elle conb, on le précipite par le suifate de soude.

errette graduée on verse la liqueur sucrée aur 1, 2, eur de Fehling dans un tube à essai, à l'ébultition, présumée de la mélause en incristallisable, et du liqueur aucrée employée, on calcule de la manière ren incristallisable.

n aut employé 15cc. de liqueur sucrée pour décolorer Fehling au titre de 0 gr. 005 de glucose pour 1cc. nent 0 gr. 025 d'incrista!lisable, 110cc correspon-

rélasse, en contiendront $\frac{0.025 \times 110}{15}$

see en contiendront $\frac{0.025 \times 110 \times 100}{15 \times 10} = 1.83.$

employer les méthodes décrites à l'analyse des

ur de Fehling on peut employer la liqueur Violette en sile correspond pour 10cc. à 0 gr. 0526 de sucre

a avons dit des dérivés du glucose dans l'analyse 1 = jet.

r l'incristallisable volumètriquement par la décoloe donné de liqueur f'ehiling, it est plus exact de
duit. Pour cela, on verse 50 cc. de la liqueur sucrée
apsule de porcelaine ou dans un verre de Bohême
qu'à l'ébulition, puis on y ajoute une quantité sufde Fehling. On chauffe alors encore à l'ébullition,
ntes afin d'obtenir une précipitation complète. On
la manière connue et l'on pèse soit à l'état de biCuO), soit à l'état de cuivre métallique, et la table
pe l'interverti.

détermine les cendres comme s'il s'agiasait d'une t; mais il ne faut opérer que sur 2 grammes. Le ; multiplié par 0,9 et par 50 (ou simplement par 45) entésimale en cendres de la mélasse.

'endement des masses cuites et égouts en sucre.

ent de cristalliser quand leur coefficient salin est noyenne, c'est-à-dire quand ils ne contiennent ucre pour 1 de cendres. Soit une masse cuite 2º et 3º jet dont l'analyse a donné:

Densité, 147,

Sucre, 57,

Cendres, 8.8,

Coefficient salin, 6.48,

Pour trouver le rendement, on raisonne ainsi :

Les 8 k. 800 de cendres empècheront de cristalliser $8.8 \times 3.75 = 33 \text{ k}$. de sucre. La masse cuite produira donc un rendement de 57 - 33 = 24 k. par 100 kil.

ou de $\frac{24\times147}{100}$ = 35 kil. 28 à l'hectolitre.

En exprimant par R le rendement en sucre, S la richesse sachacarine de la masse cuite, C les cendres et D la densité, on a :

Rendement de la masse cuite 0/0 kil. R = S - 3.75 C.

- à l'hectolitre R =
$$\frac{(S - 3.75 C) D}{100}$$

Les formules ci-dessus expriment le rendement en sucre pur; mais supposons que l'on turbine la masse cuite de manière à obtenir du sucre brut polarisant 94 et contenant 0.80 de cendres (titrage brut 90.80), la formule du rendement pour 100 kilog. de masse cuite deviendrait

$$R = \frac{100 \text{ S} - 3.75 \text{ C}}{94 - 0.80 \times 3.75}$$

En appelant P la polarisation et c les cendres du sucre brut, la formule devient

$$R = \frac{100 \text{ S} - 3.75 \text{ C}}{P - 3.75 \text{ c}} \tag{1}$$

et le rendement par hectolitre de masse cuite de densité D serait

$$R = \frac{D S - 3.75 C}{P - 3.75 c}$$
 (2)

On peut également appliquer ces formules aux rendements des masses cuites dont la cristallisation n'est pas complète (masses cuites de 1°, 2° et 3° jets), en remplaçant le coefficient 3.75 par le coefficient salin des eaux mères, égouts ou dépression. Soit a ce coefficient salin, la formule (1) devient

$$R = \frac{100 \text{ S} - \text{a C}}{P - \text{a c}} \tag{3}$$

Ordinairement, les masses cuites 2° jet, concentrées seulement à la densité de 146 ou 147° n'abandonnent pas entièrement leur sucre par une première cristallisation; par conséquent, la formule ci-dessus représente pour elles le rendement total pour deux cristallisations successives.

Quand les dépressions des masses cuites 3° jet ont atteint le coefficient salin de 3.75, quelquefois 3.50, on peut procéder au turbinage; la cristallisation est achevée.

le la mélasse par la fermentation.

ommence à être appliquée pour l'analyse des méa distillerie.

Sasse à mettre en fermentation. — Pour les de betterayes on doit en peser 250 grammes que former 1250 (c. (ce qui revient à 300 gr. par litre). es mélasses de cannes qui sont ordinairement es que les mélasses de betterayes, il veut misux 150 gr. au litre (soit 187 gr. 50 pour 1250 cc.). Il me ution de mélasses soit trop riche en sucre parces sucre échapperait à la fermentation et le rende, serait diminué. On est dans de très bonnes conmoût est composé pour donner environ 5 à 6 0/0

e d'exosmone, bien quelles soient moins riches macerver la même proportion que pour les méarce qu'elles renferment des substances qui sont mentation.

antillon pesé de mélasse avec 500 à 600 cc. d'eau spaule de percelaine, puis en procède à l'acidifi-

nélasses de betteraves sont ordinairement alcad'ahord les neutraliser exactement avec de l'acide , neutralisation obtenze, on les acidific à raison 'acide a l'urique monohydraté par litre de disso-'acide a l'ébultition, on rafroidit, puis ne de 1250cc avec de l'eau dans une carafe jauien homogène on ratire le volume excédant me partie desquels on dose de nouveau l'acidité;

l gr. 50 ou 2 gr. d'acide sulfurique libre, on met 'acidité est inférieure aux chiffres ci-dessus on suffisante d'acide sulfurique pour produire l'aci-

ployer l'acide à l'état de concentration, mais à éc.

it employer la levure de hière fraiche et pressée, , fécule, farine, etc.

er est de 5 0/0 du poide de la mélasse, soit 10 gr., nélasse.

On la délaie dans un verre à pied avec 60 à 3000 de la dissolution de mélasse, puis on l'introduit dans le vace à fermentation.

Fermentation. — On met en fermentation i litre du mélange correspondant à 200 ou à 150 gr. de mélasse suivant les cas. Les flacons à fermentation doivent avoir une contenance approximative de 2 litres. Ils sont munis d'un bouchon de caoutchouc percé d'un trou dans lequel passe un tube en S muni d'un index de mercure pour que la fermentation s'opère à l'abri de l'air. On met dans le flacon quelques gouttes d'huile d'œillette pour empêcher la mousse de déborder. On doit noter la densité ou le degré Bammé du tiquide mis en fermentation.

Température. — La fermentation doit avoir lieu entre 25 à 30° C. A une température inférieure, elle marche trop lentement; à une température supérieure, on s'expose à des pertes d'alcool par évaporation et à l'amoindrissement des propriétés actives du ferment.

Distillation. — Lorsque la fermentation est complètement achevée, ce que l'on reconnaît à ce qu'il n'y a plus dégagement d'acide carbonique, que l'index de mercure n'est plus agité, que la levure s'est déposée au fond du flacon, enfin comme dernier caractère, le plus mportant, que le liquide fermenté ne change plus de densité, on procède à la distillation.

La distillation peut avoir lieu, soit sur la totalité du liquide fermenté, ce qui est préférable, soit sur une partie seulement, 300 ou 500cc. Il est préférable de soumettre tout le vin à la distillation parce qu'on évite ainsi toutes les chances d'errcur; si on n'en distille qu'une fraction, il faut, avant de commencer, jauger exactement à nouveau tout le liquide fermenté dont le volume a changé pendant la fermentation.

On arrête la distillation lorsque l'on a recueilli un volume alcoolique égal à la moitié du liquide mis dans l'alambic.

Avant de prendre le degré alcoométrique du liquide distillé, il faut avoir soin de bien le mélanger par retournement pour le rendre homogène.

Rendement alcoolique et évaluation de la richesse de la mélasse. On détermine la richesse alcoolique du liquide distillé, avec un alcoomètre de Gay-Lussac; on obtient la teneur en alcool que l'on rapporte par le calcul à 100 gr. de mélasse. (Voir à la fin de l'Agenda la détermination de la teneur en alcool des liquides).

D'après les nombreux essais faits par MM. Durin, Leplay et d'autres chimistes, on peut admettre que 100 kilos de sucre donnent un rendement de 60 à 61 litres d'alcool à 100° centésimaux. On n'aurait donc qu'à prendre l'un de ces deux coefficients pour calculer la teneur en sucre de la mélasse d'après son rendement en alcool. Mais comme

icients peuvent être contestés, il vaut mieux; chaque fois que yse une mélasse par fermentation, faire un essai comparatif le aur du aucre pur.

nentation du sucre pur est moins facile que celle de la mésici les conditions qu'il faut observer. On dissout 100 gr. de ndi blanc dans 500 ou 600cc d'eau. On y ajoute environ 0 gr. . d'acide tartrique, puis on fait bouillir; on laisse refroidir aplète le volume à 1 litre; on y ajoute 10 gr. de levure de un peu (1 gr. environ) d'une matière azotée: nitrate de poée, asparagine. Il est bon également d'y mettre un peu de ste de soude ou d'ammonisque.

e contrôle de la fermentation des mélasses, il est recommann faire présiablement l'analyse. Il est bin également de polavinauses et de les essayer à la liqueur culvrique pour s'asa fermentation du sucre a été complète.

aussi doser l'acidité des vinasses après les avoir ramenées le primitif. Si cette acidité est restée la même, ou n'a auga faiblement, on peut en conclure que la fermentation a été l'acidité avant changé sensiblement, ce serait un indice que station a été défectueuse, et il faudrait recommencer en ant la dose d'acide de 0 gr. 50 par litre.

On doit avoir soin de prendre la densité ou le degré Baumé blasse mise en fermentation, et de les déterminer encore à fermentation est complètement terminée. La pratique a que le nombre de degrée Baumé dont la densité a diminué, le exactement la teneur en alcool.

e solution de mélasse qui, avant la fermentation accusait sou 6-6 de densité, et qui après la fermentation marque 3- B : densité.

uation de densité est de 6° B ou de 4°5 de densité. sur en alcool du vin sera sensiblement de 6 0/0 (ou 4° 5 \times 1.3°

Soultate donnée par la distillation s'écurtent trop de ces l y a probabilité que l'analyse a été mai faite.

Composition des masses cuites 2º jet.

Depuis la loi de 1884, les masses cuites 2º jet sont bien plus riches que par le passé en France.

La composition de ces produits variait avant 1884 de la manière

suivante:

Sucre	de	62	à	68
Cendres		5		11
Matières organiques		14		17
Eau		8		12
Coefficient salin		6		9

Voici quelques analyses de masses cuites 2º jet de la campagna 1887-1888.

	1	2	3	. 4
Sucre cristallisable Incristallisable Dérivés du glucose Non-sucre Cendres Matières organiques Matières sèches Eau Alcalinité libre Chaux totale Degré de pureté Coefficient salin Coefficient organique Rendement % en 2° et 3° jets au coefficient 3.75 pour les cendres		67.60 0.00 0.10 22.53 8.05 14.48 90.13 9.87 0.08 0.18 75.00 8 39 4.66	70.85 0.00 0.05 17.46 5.85 11.61 88.31 11.69 0.25 0.02 80.23 12.11 6.10 48.92	73.20 0.00 0.00 15.55 5.30 10.25 88.75 11.25 0.29 0.04 82.48 13.81 7.14

Les masses cuites précédentes sont très bonnes comme travail, excepté le n° 2 qui contient trop de chaux et de sels de chaux.

Les n° 3 et 4 ont un coefficient salin suffisament élevé pour pouvoir être cuites en grains; aussi est-il avantageux d'introduire une partie des égouts de premier dans les sirops destinés à alimenter la masse cuite de premier jet.

CHAPITRE V

Analyse des sucres

Méthode ordinaire. — Eau. — On doss l'eau sur 5 gr. que l'on déssèche à l'étuve à la température de 100 — 110 °C. Perte de poids = 0 gr. 10.

D'où: Eau
$$0/0 = \frac{0.10 \times 100}{5} = 2$$
 ou $0.10 \times 20 = 2$.

Ordinairement on se sert, pour chasser l'eau, de l'étuve à air chaud (fig. 25) en fonte, intérieur porcelaine. Mais il vaudrait mieux faire la dessiccation dans le vide. Les étuves Vivien et Sidersky (fig. 26) conviennent très bien pour cela.

Cendres. — Les 5 gr. de sucre qui ont servi à doser l'eau sont employés à faire le dosage des cendres.

On procède comme pour la masse cuite, soit 0 gr 070 le poids des cendres; nous avons $0.07 \times 0.9 = 0.063$.

D'où cendres
$$0/0 = \frac{0.063 \times 100}{5} = 1.26$$
 ou $0.063 \times 20 = 1.26$.

Nous conseillons pour faire les cendres, soit le fourneau Coton et Adnet (fig. 27) ou mieux encore le fourneau Courtonne, nouveau modèle, à 2 étages (fig. 28) permettant de chauffer. 12 à 16 capsules de platine à la fois.

Sucre cristallisable. — On pèse 16 gr. 20 de sucre que l'on verse dans un entonnoir placé sur une fiole à col étroit, jaugée à 100cc. On verse de l'eau chaude ou froide sur le sucre qui se dissout et tombe dans la fiole; on lave soigneusement l'entonnoir avec la pissette. On aide à la dissolution des cristaux de sucre entrainés dans le ballon, en imprimant à celui-ci un mouvement giratoire. Quand la dissolution est opérée, et que le liquide est froid, on clarifie avec 2 ou 3 centim. cubes de sous-acétate de plomb, on complète le volume a 100cc, on filtre, et on polarise. Le nombre de degrés lus au polarimètre indique immédiatement la richesse en sucre. Soit 95.50 0/0 de sucre

Incristallisable. — Ordinairement les sucres de betterave ne contiennent pas d'incristallisable. Quand ils en contiennent par suite d'un mauvais travail, on peut le doser par l'une des méthodes suivantes.

a) Vivien conseille une méthode qui est applicable quand les sucres ne contiennent pas plus de 0.1 0/0 d'incristallisable, ce qui est le casgénéral pour les sucres de betteraves.

Fig. 25

Les teneurs inférieures à 0.1 d'incristallisable sont appréciées par comparaison par des cessis faits avec des solutions de glucose correspondant à tous les points compris entre 0.1 et 0.01.

L'essai se fait comme suit :

10 grammes de sucre sont dissous dans environ 100cc d'eau; on y

0.01 de 1 repos dule de 100, es 100.

Fig. 27.

S'il n'y a aucune décoloration, ni aucun dépôt rouge, le sucre ne contient pas d'incristallusable; enfin si la décoloration n'est pas complète et qu'il y ait dépôt rouge, la proportion d'incristallisable sers comprise entre 0.1 et 0.01 0/0. On apprécie alors par comparaison avec des solutions types de glucose de 0 gr. 01 à 0 gr. 1, et présentant 2 colorations et 2 dépôts différents après traitement à la siqueur cuivrique, quelle est la teneur du sucre en incristallisable. Les différences sont assez tranchées pour que, avec un peu d'habitude, on puisse se passer des types

Nota. — C'est sur la liqueur déféquée au sous-acétate de plomb et dont l'excès de plomb a été précipité par le carbonate de soude, ou le zinc en poudre que doit être determiné l'incristallisable, parce que les sucres contiennent quelquefois des matières organiques réductrices qui ne sont pas du sucre interverti.

Fig. 28.

b) On introduit dans un tube à essai 1, ou 2, ou 5 ou 10cc. de liqueur Violette, suivant la richesse du sucre en incristallisable, et on étend d'un peu d'eau; on chauffe le mélange à l'ébuilition, puis on y fait tomber goutte à goutte la solution sucrée qui a servi à la polarisation. Soit 13cc 2 la quantité de liqueur sucrée (16 gr. 20 dans 100cc) qu'il a fallu employer pour décolorer 0,5cc de liqueur Fehling, au titre de 0,005 incristallisable par c. c.

Ces 13cc2 contenant 0.5×0.005 de sucre incristallisable, 100cc correspondant à 16 gr. 20 de sucre brut en contiendront $\frac{0.5 \times 0.005 \times 100}{13.2}$ et

100 gr. de sucre brut en contiendront $\frac{0.5 \times 0.005 \times 100 \times 100}{13.2 \times 16.20} = 0$ gr. 169.

Incristallisable = $\frac{10.000 \ t \, n}{16.19c.}$ formule dans laquelle t représente le titre de la liqueur cuprique, n le nombre de c.c. de cette liqueur employés et c le nombre de c.c. de liqueur sucrée employés.

Dans cette formule on peut calculer l'expression $\frac{10.000 \ t \ n}{16.20}$ pour les différentes valeurs de t et de n, et l'on n'aura plus alors, pour obtenir l'incristallisable, qu'a diviser cette valeur par le nombre c, représentant les c.c. de liqueur sucrée employés.

La table suivante donne les différentes valeurs de $\frac{10.000 t n}{16.19}$

		Liq	u eur cuivi	rique,		Titre de la liqueur
0.5 c. c.	1 c. c.	2 c. c.	2.5 c. c.	5 £. c.	10 c. c.	cuivrique par c. c.
1.544 1.575 1.606 1.637 1.668 1.698	2.088 3.150 3.212 3.274 3.335 3.397	6.176 3.300 6.424 6.547 6.670 6.794	7.720 7.875 8.029 8.184 8.338 8.492	15.441 15.750 16.059 16.368 16.676 16.985	30.833 31.500 32.118 32.736 33.353	0.0047 0.0048 0.0049 0.0050 0.0051 0.0052 0.0053 0.0054

Dans l'exemple précédent, il suffit donc pour avoir l'incristallisable de diviser 1.544 (correspondant au titre 0.005 par le nombre de c.c. de solution sucrée employés pour la décoloration $\frac{1.544}{13.2} = 0.169$ %.

Matières organiques et inconnu. — On les obtient par différence en retranchant de 100 la somme du sucre, de l'incristallisable, des cendres et de l'eau, = 100 - (2 + 1.26 + 0.169 + 95.50) = 1.071.

Titrage brut. — Le titrage s'obtient en retranchant du sucre cristallisable: 1º 4 fois le poids des cendres; 2º; 2 fois celui de l'incristallisable Dans notre exemple nous avons:

. The same of the same

re cristallisable	95.500
ires $1.26 \times 4 =$	5.378
Titrage	90.122

 Pour les sucres blancs les jet, le commerce ou plutôt la a conservé le coefficient 5 pour les cendres.

: set. - Pour évaluer le titrage set, on ne tient pas compte ction ; nous avons donc 90°. De ce chiffre on retranche

noit titrage net = $90 - \frac{90 \times 1.5}{100}$ = 88.65. (Toutes ces condi-

l'ont rien de scientifique, sont imposées par la raffinerie). r le chiffre du titrage net que s'établira la facture. Imment on libelle ordinairement le bulletin d'analyse :

Polarisation (auc	cre cris	etallisabl	c)	95.500
Incristallisable				0.169
Cendres				1.260
Eau				2,000
Inconnu				1.074
				100.000

ge aux coefficients 4 et 2...... 90.122

tode de la Régie. — On pèse 5 fois la prime d'essai du sace (soit 16.20 × 5 = 81 gr.) que l'on dissout dans une capsule
aine, dans 160 à 180 cc. d'eau distillés, et on laisse repocante le liquide dans un ballon jaugé de 250 cc., on rince la
plusieurs reprises, puis on remplit le ballon jusqu'au trait
et on mélange le tout par agitation et retournement. On en
0 cc. (correspondant à 16 gr. 20 de sucre), que l'on introi un ballon jaugé à 100 cc.; on complète avec de l'eau, et
gouttes de sous-acétate de plomb; on filtre et on polarise,
proportion de ce liquide, on dose l'incristallisable avec le
i Fehling, ou la liqueur de Violette.

» les cendres sur une portion filtrée de la solution primitive. siève à l'aide d'une pipette spéciale (pipette Bardy) 12 cc. spondant à 4 gr. de sucre que l'on introduit dans une capatine préalablement tarée et contenant 1 cc. environ d'acide pur. On évapore à l'étuve à la température de 110 — 129 scinère à la moufie.

éthode, employée dans les laboratoires de l'Etat, élimine matières insolubles que peut contenir accidentellement le lle accuse donc ordinairement moins de cendres, de sorte id le titrage des sucres plus élevé. La différence n'est pas sour les sucres propres; mais elle peut être considérable

pour les sucres accidentellement salis; inutile de dire que l'analyse de la Régie est la seule exacte dans ce dernier cas.

Méthode des 4/5. — Cette méthode connue sous le nom de méthode commerciale, après avoir été longtemps en usage dans les laboratoires commerciaux, tend heureusement à être complètement abandonnée.

On détermine l'eau par dessiccation, l'inscristallisable par la liqueur cuivrique, les cendres par incinération sulfurique; on prend les 4/5 du poids des cendres et l'on considère le nombre obtenu comme représentant les matières organiques. La somme des poids de l'eau, des cendres et des matières organiques retranchée de 100 = le sucre cristallisable.

Pour le sucre pris comme exemple nous aurons en appliquant cette méthode

Eau	2.000
Cendres	1.260
Incristallisable	0.169
Matières organiques $\frac{4 \times 1.26}{5}$	=1.008

Total..... 4.437

Sucre cristallisable 100 - 4.437 = 95.563 au lieu de 95.50.

CHAPITRE VI

des différents produits en cours de fabricane de la qualité du travail, jus, sirop, alcange de la chaux et des sels de chaux.

Jus carbonatés.

es jus carbonatés soit avant, soit après filtration, se fai mière que celle des jus bruts.

comme les jus carbonatés sont chauds, il faut préalablepidir à 15°c. De plus, comme ils contiennent de la chaux la densité, la teneur en cendres, ainsi que la polarisation, toute analyse, précipiter cette chaux par un courant nique. Après précipitation de la chaux on filtre, et sur le on falt les mêmes dosages que sur le jus brut.

es des jus carbonatés ont surtout pour but d'évaluer le tion que leur ont fait subir le traitement calco-carbotration.

les sirops les mêmes dosages et déterminations que sur satés et sur les jus bruts. Il faut toujours avoir soin de haux par un courant d'acide carbonique.

rer soit sur un poids, soit sur un colums de sirops.

Lit les dosages en fonction du poids des sirops, on en
pour déterminer le sucre, et 5 gr. pour déterminer les
r le calcul du degré de pureté on détermine le degré
soit à l'aide du saccharomètre, soit avec la table de
18 et 19.

uit les dosages en volume, on ramène, avec de l'eau sairop à la densité de 4° ou 5° (ou à toute autre densité et de celle des jus d'extraction). On en prend la densité ent à 4-15°c, et l'on exécute les mêmes dosages que sur natés.

e servir, pour cet usage, de l'eau de condensation des vapeurs is caux ammoniacales du triple-effet, en ayant soin de les faire nt pour chasser l'ammoniaque.

Alcalinité des jus et sirops.

Il est très important de doser exactement l'alcalinité des jus et sirops, parce que de cette alcalinité surtout dépend la conservation des bas-produits.

L'alcalinité des jus et sirops s'exprime toujours en chaux (CaO).

Différents procédés sont en usage pour la détermination de l'alcalinité. Seul, l'emploi des liqueurs titrées donne des résultats rigoureux; les papiers titrés sont très utiles entre les mains des ouvriers et comme moyen rapide de contrôle, mais ils ne donnent que des indications approximatives.

Liqueurs titrés. — On conçoit que l'on peut varier à l'infini l'emploi des liqueurs titrées pour la détermination de l'alcalinité des jus. Voici le contrôle que nous conseillons et qui est aussi simple que

rigoureux.

1ºº carbonatation. — Comme moyen de contrôle rapide pouvant être employé par l'ouvrier carbonateur, nous conseillons la liqueur sulfurique blanche à la phtaleïne (dite liqueur Vivien). Cette liqueur est titrée de telle façon que quand elle neutralise volume à volume un jus sucré, ce jus contient 0 gr. 50 de chaux par litre. On opère la réaction dans un tube divisé en 6 parties égales marquées 0-5-10-15-20-25 (fig. 29). On remplit de jus sucré la partie inférieure jus-

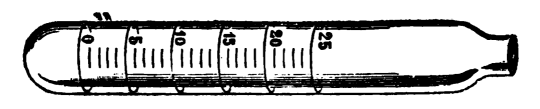


Fig. 29.

qu'au 0, puis on ajoute, à l'aide d'une pissette, la liqueur alcalimétrique. Le liquide se colore d'abord en rouge, puis redevient incolore à la partie supérieure. On interrompt l'affusion de la liqueur titrée, et l'on agite le tube par retournement; si le liquide reste rouge, on continue à verser de la liqueur titrée, en mélangeant de temps à autre par retournement; quand la teinte rouge a disparu, toute la chaux est saturée.

Si l'on s'est arrêté en face du trait 10, le jus contient 1 gr. de chaux par litre; si l'on ne s'est arrêté au contraire qu'entre 10 et 15, en face du trait 13, le jus contient une alcalinité égale à 1 gr. 30 de chaux par itre.

·ii

2º carbon atation. — Pour les jus de deuxième carbonation, on emploie la même liqueur, mais d'un titre deux fois plus faible, de sorte que si la réaction s'arrête en face le nombre 5, le jus contient une alcalinité égale non pas à 0,5, mais à $\frac{0.5}{2}$ = 0.25 de chaux par litre.

Cette liqueur est certainement la plus commode à employer pour le contrôle de la 1^{re} carbonatation, parce que le changement de teinte indiquant la fin de la réaction est d'une grande sensibilité.

Elle est moins bonne pour les jus de 2° carbonation, dans lesquels on laisse une alcalinité beaucoup plus faible.

Cette alcalinité est causée: 1° par la chaux libre et les alcalis caustiques; 2° par les alcalis caustiques et leurs carbonates. L'ammoniaque mise en liberté par la chaux concourt aussi à la formation de l'alcalinité dans les jus; mais elle n'existe plus dans les sirops, l'ébullition du liquide l'ayant chassée.

Il n'est pas indifférent que l'alcalinité du jus de 2° carbonation soit due à la chaux, aux alcalis libres ou à leurs carbonates.

On doit éviter autant que possible l'alcalinité due à la chaux libre, parce que cet alcali crée des difficultés dans le travail des mélasses par l'osmose.

L'alcalinité due exclusivement aux carbonates alcalins ne protège pas toujours les sirops et surtout les égouts de deuxième et troisième jet, contre l'altération du sucre. Sous l'influence de la chaleur des emplis, ces carbonates se neutralisent peu à peu, les sirops deviennent neutres, puis acides, finissent par mousser, et la production du sucre interverti ne tarde pas à avoir lieu.

Les sirops atteints de cette altération, qu'on a improprement appelée fermentation, ne peuvent plus servir qu'à la distillerie.

Il faut donc que les jus de 2° carbonatation soient alcalins, et que leur alcalinité soit due aux alcalis caustiques, potasse et soude.

Généralement quand toute la chaux caustique et celle combinée aux acides organiques est précipitée par l'acide carbonique à l'état de carbonate, les alcalis caustiques potasse et soude commencent à se carbonater. C'est à ce moment précis que la 2° carbonatation doit être arrêtée, car si on continue l'admission du gaz carbonique, les alcalis caustiques passeront entièrement à l'état de carbonates.

Si l'on détermine l'alcalinité du jus avant que les alcalis caustiques aient commencé à se carbonater, on obtient l'alcalinité totale du jus; si l'on détermine cette alcalinité, avec la liqueur titrée à la phtaléine, quand toute la chaux a été carbonatée, et que les alcalis eaustiques n'ont pas encore commencé à l'être, on obtient aussi 'alcalinité totale.

Mais si les alcalis caustiques sont déjà en partie carbonatés, la liqueur à la phtaléine n'indiquera pas l'alcalinité totale, elle n'indiquera

que l'alcalinité libre, c'est-à-dire la quantité d'alcàlis non carbonatés. Pour que la liqueur à la phtaléine indique l'alcalinité totale, il faut opérer à l'ébullition qui chasse l'acide carbonique. Il en est de même lorsqu'on emploie comme indicateur la teinture de tournesol.

Cependant en présence des carbonates alcalins, la teinture de tournesol, à froid, indique une alcalinité plus élevée que la phtaléine du phénol; cela tient à ce que les carbonates alcalins font virer la teinture du tournesol au bleu, tandis qu'ils ne rougissent pas la phtaléine; mais l'acide carbonique agit sur les deux indicateurs, en décolorant la phtaléine et en rougissant le tournesol.

Il en résulte qu'un jus de 2° carbonatation peut sembler neutre à la phtalèine et alcalin au tournesol; cela indique, dans ce cas, que le jus ne contient pas d'alcalis libres, mais seulement des alcalis carbonatés. Pour avoir l'alcalinité totale due à la présence de la potasse et de la soude carbonatée, il saut opèrer à l'ébullition du liquide, ou bien opèrer sur le jus et à sa température ordinaire, on même à froid, mais employer comme indicateur. la phénacétoline.

On doit donc rechercher dans le jus saturé, et surtout dans les sirops et les ma ses cuites l'alcalinité libre et l'alcalinité totale.

L'alcalinité libre s'obtient en employant à froid, la phtaléine comme indicateur.

L'alcalinité totale s'obtient en employant à froid la phénacétoline comme Indicateur; ou le tournesol avec le liquide à chaud.

On peut aussi doser en un seul essai, l'alcalinité libre et l'alcali carbonaté, en une seule opération, au moyen de l'acide rosolique neutralisé. On opère d'abord à froid, en ajoutant la liqueur titrée jusqu'à production de la coloration jaune nette; ce point correspond à la neutralisation de l'alcali libre. On chauffe ensuite, et dans le liquide maintenu à l'ébullition, on ajoute de nouveau de l'acide titré jusqu'à ce que la coloration rouge qui est revenue en chauffant ait viré au jaune persistant. La quantité d'acide employée à ce titrage correspond à l'alcali carbonaté.

Soit un titrage alcalimétrique opéré ainsi avec la liqueur Le Docte et l'acide rosolique, sur 25 cc. de jus. Nous employons à froid 2 cc. 3 de liqueur titrée pour faire virer au jaune. Le jus contient une alcalinité libre égale à 0 gr. 23 de CaO par litre. Nous faisons chauffer et nous employons encore 1 cc. 8 d'acide titré pour ramener au jaune le jus que l'ébullition avait fait revenir au rouge. Ce jus contient donc un alcali carbonaté égale à 0 gr. 18 de CaO par litre. Et l'alcalinité totale du jus correspond à 0 gr. 23 + 0.18 = 0 gr. 41 de CaO par litre.

On saura que l'alcalinité libre est constituée par de la potasse ou de la soude quand le jus ne précipitera pas par l'oxalate d'ammoniaque ammoniacal.

Il résulte de ce qui précède:

В



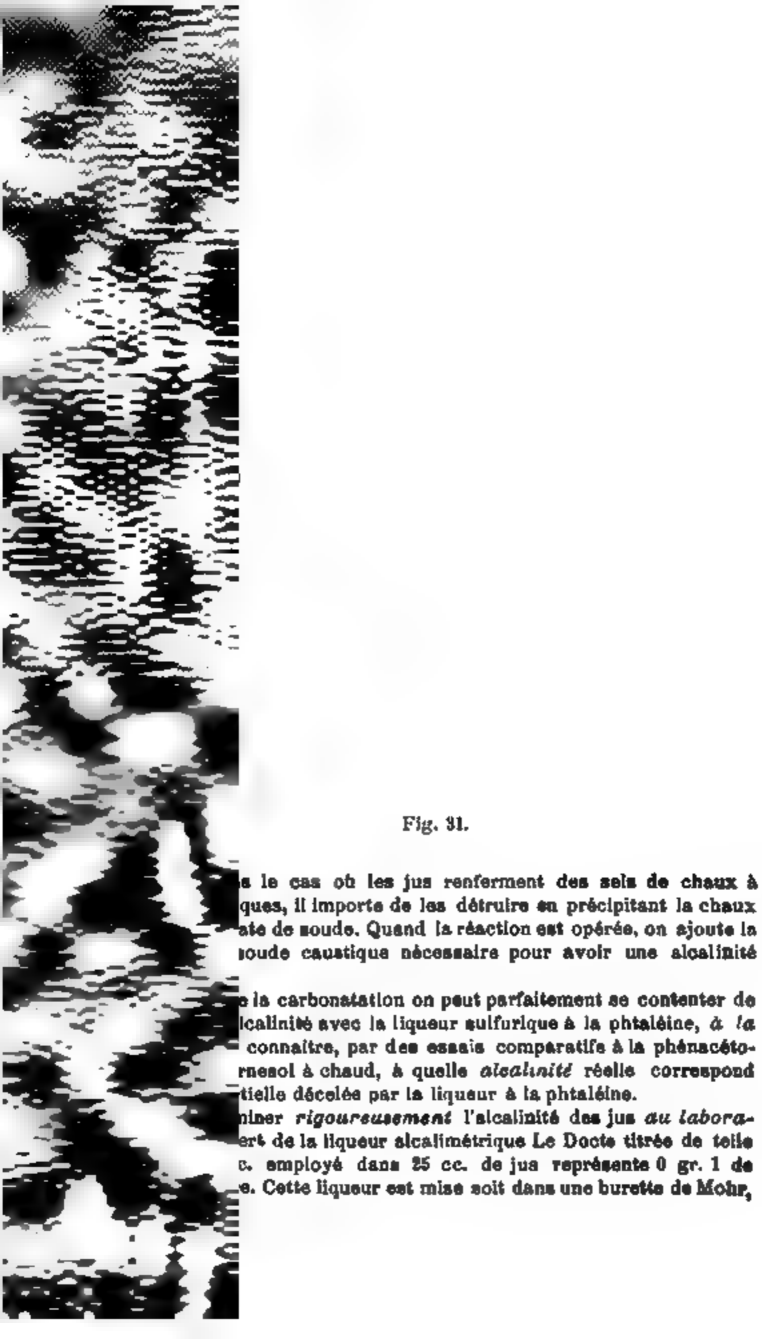
Fig. 29.

- le Que l'on doit arrêter la 2º carbonisation aussitôt que toute la chaux est précipitée et avant que les alcalis caustiques commencent à se carbonater.
 - 2- Que si l'alcalinité du jus est dûe uniquement à des carbonates



Fig. 30.

alcalina, il y a beaucoup de chances pour que les airops fermentent. Pour prévenir la fermentation, il est bon d'ajouter au jus de la soude caustique de manière à avoir dans les airops à 20° B, une alcalinité égale à 0 gr. 5 de CaO par litre.



soit dans l'apparell Le Docte, ou dans le fiscon-burette Pellet (fig. 32), ou mieux dans les fiscons-burettes automatiques Gallois et Dupont (fig. 30-31) ou dans la burette Berlemont (fig. 29) qui sont d'un

t facile. Ces burettes qui sont très rustiques, peuvent dans les mains des ouvriers. Le zéro étant indéplaçable, que la inqueur titrée sera toujours exactement jaugée. d'une pipette, on prélève 25 cc. de jus que l'on met dans un dou dans un bol, on y ajoute quelques gouttes de teinture se ou de phénacétoire, ou encore de teinture d'acide roso-alisé, suivant qu'on veut déterminer l'alcatinité libre ou ! totale, et on fait couler goutte à goutte, de la burette, la alimétrique jusqu'à changement de teinte : soit 11 cc. 3, la s liqueur alcalimètrique employée, l'alcalinité du jus cor-1 gr. 13 de CaO par litre

d'acide resolique neutralisé en peut employer un mélangs seolique neutralisé et de sert de quinoléine, comme l'a l. Lachaud. Cet indicateur versé dans le jus a calin lui se une temte rouge qui passe au vert quand toute la chaux s par l'acide

té des scrops. — L'alcalinité des sirops se détermine de la n que l'alcalinité des jus de 2º carbonatation

s sur 25 cc. de sirous additionnés de 25 cc. d'eau distillée a permettre l'appréciation de la réaction finale.

ité libre s'obtient, en employant à froid la phialèine licateur; pour l'ulcalinité totale, on emploie la phénacéto-len mieux le tournesol ou le lacmoïde à chaud. A l'aide te de Mohr ou de l'aicalimètre Le Docte, ou mieux du stre Gallois et Dupont on laisse tomber goutte à goutte la furique Le Docte jusqu'à décoloration de la phialèine coloration rouge du tournesol ou du lacmoïde; le nombre liqueur Le Docte employés indique, en 1/10 de gramme par linité du sirop exprimée en chaux; soit 7 cc. 2 de liqueur employés pour 25 cc. de sirop, l'alcatinité de ce sirop est de CaO par litre.

e de la chaux totale dans les jus et sirops.

ydrotimétrique, et on complète à 40 cc. avec de l'eau dison verse goutte à goutte dans le flacon, à l'aide de la éciale, la liqueur hydrotimétrique de savon; on agite de stre, en bouchant avec le pouce l'ouverture du flacon; la est terminée quand il se forme à la surface du liquide une 5 à 10 m/m d'épalsseur, persistant pendant 5 minutes. Le degrés de liqueur employés, lus sur la burette hydrotiméltipliés par 0,0228 représente la chaux par litre. Soit 27° de liqueur hydrotimétrique employés pour 10 cc. de sirops étendus à 40 cc. : chaux par litre $= 27 \times 0.0228 = 0$ gr. 61.

Nota. — La liqueur hydrotimétrique est titrée de telle façon que 1° employé pour produire la mousse sur 40 cc. de liquide, représente 0 gr. 0057 de chaux par litre. Dans notre exemple, nous avons employé 27° pour 10 cc. de jus; pour 40 cc., nous en aurions employé 27×4 . Chaux par litre = $27 \times 4 \times 0.0057$; or, $40 \times 0.0057 = 0.0228$.

Donc, chaux par litre = nombre de degrés hydrotimétriques × 0.0228.

Dosage de la chaux totale par la pésée.

On précipite la chaux de 100 cc. de jus ou sirop, par l'oxalate d'ammoniaque; on chausse à l'ébullition, puis on filtre sur un filtre sans plis le précipité d'oxalate de chaux, on lave plusieurs sois à l'eau ammoniacale, puis on introduit le filtre contenant le précipité dans une capsule de platine, on humecte avec quelques gouttes d'acide sulfurique pour transformer l'oxalate de chaux en sulfate de chaux; on calcine pour éloigner l'acide oxalique et l'excès d'acide sulfurique. On pèse le sulfate obtenu dont le poids multiplié par 0.4118 donne la chaux (CaO) pour 100 cc.

Autre méthode. — 100 cc. de jus ou sirop sont additionnés de carbonate d'ammoniaque et d'ammoniaque caustique, puis portés à l'ébullition; la chaux se précipite sous forme de carbonate que l'on recuille sur un filtre sans plis et que l'on lave à l'eau ammoniacale. Le filtre est ensuite détaché de l'entonnoir, séché à l'étuve à 100°c., puis chauffé au rouge naissant dans le four à moufie. On pèse sous forme de carbonate. Le poids obtenu mu'tiplié par 0.56 représente la chaux pour 100 cc.

Comme dans ce procédé, on n'est pas toujours certain de n'avoir pas décomposé par la chaleur une partie de carbonate de chaux, au lieu de peser, on le dissout dans une quantité connue, 20 cc. par exemple, d'acide chlorhydrique demi-normal. On titre ensuite l'excès d'acidité par une liqueur de soude demi-normale, c'est-à-dire saturant l'acide volume à volume. La différence dans l'acidité est causée par la saturation d'une partie de l'acide par le carbonate de chaux un simple calcul indique la quantité de chaux.

Soit 20 cc. d'acide demi-normal employé pour dissoudre le carbonate de chaux provenant de 100 cc. de jus ou de sirop, et 15 cc. la quantité de soude demi-normale nécessaire pour saturer les 20 cc. d'acide. La différence 20-15=5 cc. d'acide chlorhydrique a été saturée par la chaux de 100 cc. de jus. Or, 1 cc. d'acide demi-normal représente 0 gr. 014 de chaux; donc dans 100 cc. de jus ou sirop, il y a 0 gr. $014 \times 5 = 0.70$ de chaux, soit 0 gr. 70 par litre.

Autre méthode. - Cette méthode est une heureuse modification de la précédente. On prend 50 cc. du jus à analyser et on le verse dans un flacon marqué 100 cc. On ajoute quelques gouttes de tournesol ou de lacmoïde, et l'on verse goutte à goutte de l'acide chlorhydrique dilué jusqu'à neutralisation de l'alcalinité On ajoute ensuite 20 cc. d'une solution normale de carbonate de soude (53 gr. NaCO³) (NaOCO²) par litre, et on chauffe le liquide à l'ébullition pour précipiter toute la chaux. On laisse refroidir et on complète le volume de 100 cc. avec de l'eau distillée; on agite et on filtre. On prend à l'aide d'une pipette graduée 50 cc. de liquide filtré (correspondant à 25 cc. de jus, et à 10 cc. de la liqueur de soude employée) que l'on met dans un verre à pied, et on verse dedans 10 cc. d'acide chlorhydrique normal. On chauffe à l'ébullition pour chasser l'acide carbonique. Bien que les volumes de liqueurs normales de carbonate de soude et d'acide chlorhydrique aient été employés à volumes égaux, le liquide ainsi traité est fortement acide, parce qu'une partie de la liqueur sodique a été neutralisée par les acides organiques des sels de chaux, en formant des sels sodiques neutres et du carbonate de chaux insoluble.

L'acidité restant dans la liqueur est précisément égale à la quantité de chaux totale contenue dans le jus et précipitée par le carbonate de soude. Il suffit donc de déterminer cette acidité par une liqueur de potasse déci-normale (4 gr. 7 de K²O.... (KO) par litre). Le nombre de cc. de cette liqueur employé multiplié par 0.0028 donne la chaux par 25 cc. de jus; si on le multiplie par 0.0112, on obtient la chaux pour 100 cc. de jus.

En retranchant de la chaux ainsi déterminée l'alcalinité du jus, la différence donne la chaux constituant les sels de chaux.

Détermination des sels de chaux.

Comme les sels de chaux sont un fléau pour la fabrication du sucre, il importe de les doser.

Les jus et sirops dont l'alcalinité est normale, ou qui sont neutres, et qui précipitent abondamment par l'oxalate d'ammoniaque contiennent des sels de chaux.

On peut les doser rigoureusement par la méthode précédente.

Pour les doser approximativement, on fait bouillir pendant une minute ou deux, dans une capsule de porcelaine, 100 cc. de jus ou de sirop, avec 10 cc. d'une solution titrée d'oxalate d'ammoniaque et environ 1 centigramme de poudre d'amidon; on verse ensuite la solution bouillante dans une éprouvette à ried très étroite, graduée de 0 à 110 cc. Le précipité de carbonate de chaux se réunit rapide-

10.00

ment au fond de l'éprouvette et occupe une hauteur d'autant plus grande que les sels de chaux sont plus abondants. On juge de leur quantité par comparaison.

La meilleure méthode, et la plus expéditive, pour le dosage des sels de chaux, consiste a faire un essai hydrotimétrique des jus sur 10 cc. comme nous l'avons expliqué précédemment. Du chiffre obtenu on retranche l'alcalinité et la différence donne la chaux afférente aux sels de chaux.

Soit un sirop dont l'alcalinité est de 0 gr. 70 par litre.

Degré hydrotimétrique pour 100cc = 40°.

 $40 \times 0.228 = 0.912$ chaux totale par litre.

Chaux à l'état de sels de chaux 0.912 - 0,700 = 0 gr. 212 par litre.

Nota. — On suppose, dans ce cas, que toute l'alcalinité est due à la chaux, ce qui peut ne pas être, attendu que la potasse et la soude, soit à l'état d'alcalis, soit à l'état de carbonates, contribuent aussi à l'alcalinité. Mais les résultats sont comparables entre eux pour renseigner sur la marche du travail.

Quand les sirops contiennent beaucoup de sels de chaux, on ne peut pas opérer sur 10cc. parce qu'il faudrait employer trop de liqueur hydrotimétrique, et parce qu'il se forme des grumeaux qui, surnageant le liquide, empêchent de distinguer la fin de la réaction. On opère alors sur 2 ou sur 5cc et l'on multiplie les résultats, dans le premier cas par 5, et dans le second, par 2.

Jus chaulés des raperies.

On détermine le sucre et la chaux.

Sucre. — On introduit 50cc de jus dans une capsule de porcelaine, l'on ajoute quelques gouttes de phénolphtaléine, puis de l'acide acétique dilué jusqu'à neutralisation de la chaux, en ayant soin d'éviter un excès d'acide. On introduit le liquide dans un flacon de 100cc, on ajoute de l'eau et du sous-acétate de plomb jusqu'au trait de jauge, on filtre et on polarise. Les degrés observés sont multipliés par 2, à moins que l'on ne fasse l'observation dans un tube de 40 c. m. On trouve le sucre à l'aide de la table de polarisation, comme dans l'analyse du jus.

Chaux. — Pour doser la chaux, on opère sur 25cc de jus que l'on colore avec de la phénolphtaléine ou de l'acide rosolique neutre et l'on fait tomber dedans, avec une burette graduée, et jusqu'à décoloration, la liqueur alcalimétrique Le Docte. Chaque cc. de liqueur employée indique 0.1 de chaux par litre. Soit 55 cc. de liqueur alcalimétrique employée, le jus contient 5 gr. 50 de chaux par litre.

On peut n'opérer que sur 12cc de jus et multiplier les résultats par

ieux est d'employer une liqueur alcalimètrique 10 fois que nous appellerons liqueur calcimétrique. Le Docte, s c c. dans 25cc. de jus indique 1 gr. de chaux par litre, e cette liqueur on contrôle très rapidement si les jus des es jus de l'usine centrale ont reçu, avant carbonatation, de chaux voulue.

ncore employer une liqueur calcimétrique à 175 gr. H*SO* on opère aur 100cc de jus. Chaque c. c. de liqueur calciaployé = 1 gr. de CaO.

Lait de chaux.

ratique, on examine le degré Baumé du lait de chaux, et la la quantité correspondante de chaux par hectolitre. xact de la chaux dans le lait de chaux. — On brois rtier 25cc de lait de chaux avec une solution aucrée pure sucre. La chaux vive se dissout parfaitement; on introde dans un ballon jaugé de 100cc, on complète le volume se de l'eau sucrée, on agite et on filtre, ou on laisse dérélève 10cc de liquide clair (correspondant à 2 cc. de lait sue l'on verse dans un verre à pied, avec quelques gouttes staléine, de lacmoide, ou d'acide rosolique neutralisé, et ec la liqueur calcimétrique. Le Docte. Chaque c. c. de remployée représente 10 gr. de chaux vive par litre. Pour seur calcimétrique employés, le lait de chaux contient a0 par litre, ou 28 kil. par hectolitre.

t ansai employer la liqueur calcimètrique à 175 gr. H'SOa opère alors sur 10cc. de lait de chaux dissous dans end'esu sucrée. Chaque cc. de liqueur sulfurique employé la O par hectolitre. Pour cela on dissous 20cc. de lait de de l'esu sucrée pour faire 200cc, on filtre ou en décante le titrage sur 100cc. correspondant à 10cc. de lait de

t également dissoudre 10cc. de lait de chaux dans 150cc. et 20 0/0. On fait 200cc. et on agite à plusieurs reprises on décante. On titre sur 20cc. avec la liqueur à 17 gr. 50 litre. Chaque cc. de liqueur sulfurique employée == 1 k. r hectolitre de lait de chaux.

thodes que nous venous d'indiquer font connaître la chaux it de chaux. Mais très souvent il arrive qu'une bonne chaux employée au chaulage des jus est difficilement a le sucrate de chaux, ce qui est une cause de carbona. Voici comment on peut déterminer séparément la chaux

rapidement soluble et la chaux lentement soluble. Après avoir fait un nouveau titrage comme nous venons de l'indiquer, on en fait un second, mais sans broyer le lait de chaux dans le mortier. On se contente de l'agiter rapidement avec l'eau sucrée, puis on filtre. Sur une partie aliquote de la liqueur filtrée, on dose la chaux, on obtient ainsi la chaux rapidement soluble. La différence entre ce dosage et le précédent donne la chaux lentement soluble.

Le lait de chaux sera d'autant meilleur qu'il rensermera plus de chaux rapidement soluble.

5º On peut avoir à doser les incuits dans le lait de chaux. Voici comment on peut procéder.

On broie dans nn mortier 10cc. de lait de chaux avec 100cc. environ d'eau sucrée dans un vase de Bohême avec la liqueur sulfurique à 175 gr. H² SO⁴ par litre, et la teinture d'acide rosolique comme indicateur; chaque cc. de liqueur titrée employé indique 1 k. de Ca O par hectolitre de lait de chaux.

On porte ensuite le liquide à l'ébullition; la coloration rouge reparait, on achève le titrage avec la liqueur sulfurique à 17 gr. 50 H² SO⁴ par litre. Chaque cc. de liqueur titrée employée pour faire virer la teinte au jaune indique 1 gr. de chaux incuite par litre de lait de chaux, ou 1 gr. 78 de carbonate de chaux. Si par exemple on a trouvé par le premier tirage 17 k. de chaux par hectolitre et dans le second 1 k. 500, le lait de chaux contient 8.1 0/0 de chaux incuite, ou 10.5 d'incuits pour 100 de chaux alcaline.

Eaux de dégraissage des filtres.

On détermine le sucre exactement comme pour les petites eaux de Vidange des diffuseurs.

Densité. — Le contrôle pratique et journalier du dégraissage des filtres à noir se fait d'ordinaire à l'aide de l'aréomètre Baumé.

Nous conseillons de remplacer ces aréomètres presque toujours faux et d'ailleurs peu sensibles par les aréomètres spéciaux de Vivien, ou de Gallois et Dupont. L'aréomètre Gallois et Dupont allant de 0 à 7° Baumé porte deux graduations, l'une pour la température de + 15°c. et l'autre pour la température de 85°c. qui est celle à laquelle les jus et eaux de dégraissage sortent des filtres. En règle générale on doit arrêter le lavage des filtres quand les eaux de dégraissage marquent 1° Baumé à la température de 15°c.

Pour calculer la perte en sucre dans les eaux de dégraissage on admet cue la quantité de ces eaux imprégnant le noir dans le filtre est égale à la moitié du volume du noir et que ce noir retient 0 k. 600, de sucre pour 100 kil.

Soit une usine faisant par jour 4 filtres de 20 hectolitres chacun. Au moment où l'on arrête le lavage d'un filtre celui-ci contient 10 hectolitres d'eau dont la teneur moyenne en sucre sera supposé de 0 k. 600.

Le poids de noir revivisé employé en sucrerie peut-être fixé à 90 kil. l'hectolitre. Nous avons donc pour la perte en sucre par 24 heures dans les 4 filtres :

1º Perte dans $4 \times 10 = 40$ hectolitres d'eau $= 0.600 \times 40 = 24$ k.

2. Perte dans $4 \times 20 \times 90 = 7200$ k, de noir à raison de 0 kil. 600 de sucre pour $100 = 7.200 \times 0.60 = ...$ 200

Tolal. 67 k. 200

Si l'on a travaillé 150.000 kil. de betteraves dans la journée, la perte en sucre par la filtration sur le noir

sera donc de
$$\frac{67.200 \times 100}{150.000} = 0 \text{ k. 044 pour 100 de betteraves.}$$

Écume de filtres-presses.

Préparation de l'échantillon. — Pour le contrôle de l'épuisement des écumes on prélève ou l'on fait prélever plusieurs fois dans la journée, des morceaux de tourteau d'écumes que l'on réunit dans un récipient.

Les bords du tourteau étant en général toujours moins bien épuisés que le centre, il faut avoir soin, lors du prélèvement des échantillons, de varier les prises d'essai. Avant de procéder à l'analyse on broie toutes les écumes réunies de manière à en faire une masse bien homogène. C'est sur cette masse que l'on prélève l'échantillon destiné à être soumis à l'analyse.

Voici les méthodes d'analyses que nous recommandons.

Première méthode. — On dose l'eau et le sucre.

Eau. — L'humidité se détermine sur 5 ou 10 gr. de matière que l'on porte dans l'étuve chauffée à 100 — 110°. La perte de poids représente l'eau. Les écumes contiennent ordinairement 40 à 45 0/0 d'eau.

Sucre. — On pèse dans un vase à saturation conique, taré d'avance 100 gr. d'écumes sur lesquelles on verse 200 gr. d'eau. On porte à l'ébullition au bain de sable et l'on fait passer un courant d'acide carbonique pour décomposer les sucrates. On laisse refroidir, on ajoute l'eau évaporée; après mélange intime on filtre. On polarise le liquide filtré après l'avoir décoloré par le sous-acétate de plomb, s'il y a lieu.

Soit 2.7 la lecture du polarimètre dans un tube de 50 c. = 0 gr. 437 de sucre pour 100cc.

2º Procédé Sidersky. — On pèse 15 gr. 7 (pour l'appareil Laurent) de l'échantillon moyen de l'écume, que l'on introduit dans une capsule de porcelaine avec un peu d'eau. On triture la masse pour la réduire en bouillie épaisse. On la colore avec quelques gouttes de phénolphaléïne et l'on ajoute de l'acide acétique goutte à goutte, jusqu'à décoloration en ayant soin de bien agiter, afin de décomposer le sucrate de chaux, sans attaquer le carbonate qui reste insoluble dans le liquide. On clarifie avec quelques gouttes de sous-acétate de plomb, on complète avec de l'eau jusqu'au trait de 100 cent. cubes, on agite et on filtre. On examine au saccharimètre le liquide filtré, qui est bien limpide et décoloré; les degrés polarimétriques observés présentent le tant pour cent de sucre sans calcul.

Pour les saccharimètres alleman is, dont la prise d'essai est 26 gr. 048, on pèse 25 gr. pour obtenir les résultats directement et sans calcul.

Les poids proposés: 15 gr. 7 au lieu de 16.20 pour le saccharimètre Laurent et 25 gr. au lieu de 26.048 pour l'appareil Venzke tiennent compte du volume occupé par le carbonate de chaux insoluble. — L'auteur a admis pour ce calcu!, que les écumes de filtre-presse contiennent en moyenne 50 0/0 de carbonate de chaux, dont le poids spécifique est 2.9.

Lors même que la teneur des écumes en carbonate de chaux varierait de 10 pour 100, l'erreur de dosage dans la teneur en sucre n'excéderait pas 0,05 pour 100.

3º Procédé Ost. — On prend 16 gr. 20 d'écumes à analyser qu'on place dans un mortier. On broie avec de l'eau additionnée de 7 à 8 gr. d'azotate d'ammoniaque, ce qui produit un froid favorable à la dissolution du sucrate insoluble. Après le délayage on ajoute 3 à 4 cent. cube de sous-acétate de plomb et on complète le volume de 100 cent. cube avec de l'eau. Le liquide est agité, filtré et polarisé. On multiplie les degrés lus par 0.916 pour tenir compte du volume occupé par la partie insoluble. On pourrait aussi, pour n'avoir pas à faire cette correction, poser directement 15 gr. 7 d'écumes, au lieu de 16 gr. 20.

Composition d'écumes de sucrerie.

	Pagnonl.	Dupont.	Dupont.	Dupont.
Eau Carbonate de chaux Chaux libre Phosphaté de chaux Sulfate de chaux Potasse Sucre Azote Autres matières organiques Résidu siliceux Substances diverses	2.25 1.40 0.34 0.02 2.84 0.36 7.74 6.06	44.90 39.51 1.25 1.37 0.30 0.03 3.40 0.33 8.10 3.81	42.60 42.70 0.80 1.30 0.20 0.05 0.51 0.30 5.20 6.34	40.10 41.20 1.10 1.27 0.27 0.04 0.72 0.33 6.09 8.88
Total	100.00	100.00	100.00	100.00

Rendements divers et nature du travail.

Ainsi que nous avons déjà eu l'occasion de le dire, la qualité de travail s'est beaucoup améliorée dans nos usines depuis la loi de 1884, et les rendements ont suivi une marche constamment accendante.

Nous nous sommes procuré des tableaux de contrôle et de rendements pour une vingtaine de sucreries de moyenne et de grande importance, répandues un peu dans tous les départements sucriers, et dans lesquelles la fabrication est conduite rationnellement, scientifiquement, et non d'une façon empirique. Nous pensons qu'ils intéresseront nos lecteurs.

Moyenne du travail dans 20 usines françaises en 1887-1888.

Detterayes.			
Densité du jue de la betterave en cours de fabrica-			
tion	6+5	å	7- 65
Sucre % de betteraves (analyse indirecte)	12		14.20
Degré de pureté du ins.	92		84

Jus de diffusion.	• •	•
Jus extrait de 100 k. de betteraves (litres)	115 4•2	175 5•4
Degré de pureté. (Dans la moitié des usines le degré de pureté a été trouvé plus élevé que dans la betterave; dans l'autre moitié, il a été trouvé moins élevé)	79	85 40
Masse cuite 1er jet.		
Masse cuite 1er jet e/e kil. de betteraves. Volume		
(litres)	8 66	10 66
Masse cuite 1° jet °/. kil. de betteraves. Poids	13±	16k
Sucre */•. •	81	86
Coefficient salin	20	32
Pureté	85	91
Alcalinité libre	0,05	0, 25
Chaux totale	0. 03	0, 13
Masse cuite 2º jet.		
Masse cuite 2º jet º/. kil. de betteraves. Volume		
(litres)	4, 39	5, 40
Masse cuite 2º jet º/º de betteraves. Poids	6×50	8k
Sucre %	68	72
Coefficient salin	8, 60	11
Pureté	72	79 .
Alcalinité	0, 11	0, 47
Chaux totale	0, 05	0, 25
Sucre 1° jet °/. de betteraves (sucre blanc)	6, 10	8, 40
Sucre total % de betteraves exprimé en brut	10	12, 60
Teneur des cossettes en sucre	0, 10	0, 30
Teneur des écumes épuisées en sucre	0,45	1,70
Pertes inconnues	0,60	1,20
	-	

Le tableau qui précède résume tous ces renseignements. Nous n'avons reproduit que les rendements ou les chiffres minima et maxima.

Bien que nos renseignements ne se rapportent qu'à des usines travaillant parfaitement bien, on voit que les chiffres offrent parfois entre eux, d'une usine à l'autre, d'assez grandes différences.

Ce tableau nous suggère les réflexions suivantes:

1. Densités. — Les 20 sucreries dont nous parlons n'ont pas travaillé de betteraves inférieures à 6.5 de densité. Étant donné le relèvement

progressif du taux de la prise en charge, et la diminution de l'importance de la prime par suite de l'adoption de la loi Peytral, le fabricant ne pourra plus accepter de betteraves dont la densité soit inférieure à 6°5.

On tend visiblement à extraire de la diffusion des jus denses, ainsi que nous l'avons recommandé. Néanmoins quelques usines persistent encore à retirer 175 litres de jus de 100 kil. de betteraves, alors qu'elles ne devraient pas dépasser 115 à 120 litres.

2º Degrés de pureté. — Il résulte des renseignements qui nous ont été communiqués que la diffusion n'augmente pas sensiblement la pureté des jus de betteraves, contrairement à l'opinion généralement admise. Toutefois nous devrons ajouter que ce renseignement n'a pas grande valeur parce qu'il s'appuie sur la densité qui est, la plupart du temps, mal déterminée, surtout quand il s'agit des jus bruts contenant toujours plus ou moins d'air emprisonné, ou bien plus ou moins souillés de matières en suspension.

La pureté des masses cuites 1^{er} jet est environ de 5 0/0 supérieure à celle du jus de diffusion. 88 au lieu de 83 en moyenne.

La pureté des masses cuites de 2º jet est d'environ 13 0/0 inférieure à celle des masses cuites 1º jet. 75 au lieu de 88.

3º Coefficient salin. — Le coefficient salin du jus de diffusion varie entre 19 et 25, celui de la masse cuite 1ºr jet, entre 50 et 32. La carbonatation et la filtration relèvent ce coefficient de 1 à 5 degrés environ. Il est à remarquer que le relèvement est plus considérable pour les betteraves riches que pour les autres.

4º Pertes inconnues. — On remarque que les pertes inconnues sont considérables. Nous pensons qu'il y a là une anomalie attribuable à ce fait que la teneur saccharine des betteraves calculée indirectement d'après l'analyse du jus, ne repose sur rien de sérieux.

Aussi, pour notre compte, condamnons-nous impitoyablement le procédé consistant à déterminer de cette façon le sucre entré en fabrication. Il n'y a que le dosage direct du sucre dans la betterave qui puisse servir d'élément certain pour apprécier les pertes inconnues.

Résultat par semaine de la Fabrication 1889-90 (Moyenne de 10 sucreries)

Septemb	-que		Oct	Octobre			Nove	Novembre	
ន	83	8	18	20	2.2	*	92	1.1	73
200	448	0.205 0.150 1.080	0.200 0.187 0.660	0.200 0.130 0.631	0.202 0.183 0.778	0.196 0.18. 0.395	0.200 0.138 0.670	0.213 0.181 0.452	0.207 0.170 0.572
20	22	1.465	1 047	1.017	1.163	1.872	1.048 4.199	4.300	0.953
8.0	**	5.925 8.876	5.457	5.57;	8.537	5.522	5.247	5.146 8.246	7.930
8.6	^^	14.801 0.490	13.812	14.155	13,970	13.969	13.572	13.292	13.19± 0.560
**	22	14.791	11.182	11.455	7.240	14,443	13.997	13.859	13.754 6.928
d'un	9800	Sucremo	Allen	Allemande					
0.31	65.0	0.00	0.30	0,25 0.83 0.93 0.93	0000 8000 8000	884 666	000 2000	288	0.00 0.38 0.43 0.43
1.60 12.61 12.09	12.24	1.0	14.85	1.0.80 10.85 10.85	1.15	1,17 2,23 10,32	1,42 2,29 10,20	10.93	1.09
16.30	16.40	15.23	15.20	14.43	13.80	13.72	13,91	13,22	13.10

Résultat par semains de la Fabrication 1889 (Moyenne de 10 sucreries)

10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
Janvie 12 0.220 0.220 0.220 0.220 1.132 4.163 1.051 12.666 12.666
88128128188
8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
SCS SC ES SC SC COO O 4 RV STO STO
0 000 04 km km km
Décembre 0.220 0.715 0.176 0.715 0.715 1.111 3.967 2.078 7.662 12.740 1.2740 1.
ALL
13.595 6.923 6.923
Q.Lane

4 mois.

ésultats par mois de la Fabrication 1889-90 (10 Sucreries). | Résultats d'une Fabrication de 2, 3,

4 m. 1/2 oct-16 fév 0.210 0.185 0.632 5.280 7.543 12.823 0.438 1.027 4.253 13.261 92.9 oc-jany 4 mois mois. 0.32 0.33 0.57 0.208 0.183 0.612 1.003 4.885 5.288 13.039 0.431 13.470 6.84 1.22 2.16 10.38 13.76 m. 1/2 4 0.32 0.34 0.62 oct-dec 3 mois 0.208 0.179 0.633 5.307. 8.059 4.287 13.366 0.448 13.814 1.28 2.17 10.53 6.9 13.92 m. 4/2 3 1 0.34 (0.34 0.68 2 mois 1.059 0.203 0.179 0.677 5.379 8.288 13.667 0.444 14.111 7.11 1.33 2.26 10.90 14.49 Sucrerie allemande 0.230 0.205 0.790 Fév. le 16. 5.225 5.880 1.225 4.000 11.105 0.500 11.605 60.9 14 jours 0.35 0.30 0.21 0.206 0.193 0.5480.9174.280 5.227 6.830Jany. 12.057 0.380 12,437 6.42 0.86 9.08 83.03 12.22 0.946 4.220 0.219 0.180 0.5475.166 7.600 12.766 0.455 13.221 Déc. 6.75 0.32 0.30 0.46 4.08 1.96 9.61 12.65 0.206 0.176 0.545 d'une 0.927 4.25013.303 0.495 5.177 8.126 13.798 Nov. 1.28 2.03 10.25 6.9 0.33 0.41 0.54 13.56 Octob. 0.200 0.182 0.808 Résultats **1.190 4.390** 5.580 8.450 14.030 0.394 14.424 7.22 1.29 2.28 10.92 0.88 0.89 0.72 14.49 Sept. 15-30 1.55 2.66 12.15 0.35 0.31 0.89 16.36 Diffusion.
Ecumes. Diffusion.....
Ecumes..... Sucre dans m. c. 2° jet.... Richesse sacch. bett. trav. Déchet au pesage régie.... Totaux..... Sucre extrait 1 .r jet blanc. Richesse sacch. de la bett. Densité des jus de bett.... Sucre dans m. c. 2° jet.... "Richesse sacch. de la bett. Totaux ... Pertes Pertes

CHAPITRE VII

Dosage du sucre cristallisable, du sucre interverti et du glucose par les liqueurs cuivriques.

On se sert généralement de la liqueur de Fehling dont 100 cc. correspondent à 0 gr. 05 de glucose, quand il s'agit de doser directement le sucre interverti ou le glucose prééxistant dans la solution.

On se sert au contraire de la liqueur de Viollette. dont 10 cc. correspondent à 0 gr. 05 de saccharose ou à 0 gr. 0526 de sucre interverti ou de glucose, lorsqu'il s'agit de doser la saccharose ou sucre cristallisable après l'avoir préalablement transformé en sucre interverti par l'ébuilition en présence d'un acide.

La liqueur de Fehling se prépare de la manière suivante :

On dissout 34 gr. 64 de sulfate de cuivre pur dans 140 cc. d'eau distillée.

On dissout d'autre part, au bain marie, 187 gr. de sel de Seignette dans 500 cc. lessive de soude caustique à 24° B., ou dans 600 cc de même lessive à 22° B.

On verse petit à petit la première solution dans la deuxième pendant quelle est chaude, en agitant de temps à autre pour dissoudre le précipité qui se forme, après refroidissement on complète la liqueur de 1 litre.

Cette liqueur faite avec des produits purs se conserve assez bien; mais si les produits ne sont pas purs, elle est d'une conservation difficile.

On a proposé de la préparer en deux liqueurs différentes dont on mélange des volumes égaux au moment de s'en servir. On fait donc une première solution aqueuse de 34 gr. 64 de sulfate de cuivre, et une deuxième solution de 187 gr. de sel de Seignette (tartrate double de soude et de potasse) et de 123 gr. de potasse caustique par litre.

Si le sulfate de cuivre employé est bien pur et ne contient que 5 équivalents d'eau, suivant la formule SO Cu + 5 H O (Cu OSO + 5 H O), 10 cc. de liqueur de Fehling ainsi préparée correspondent à 0 gr. 05 de sucre inverti ou de glucose, et à 0,04753 de saccharose.

Mais comme on n'est jamais sûr de la composition du sulfate de cuivre employé, on doit déterminer le titre de la liqueur, comme nous l'indiquons pour la liqueur Violette.

La Liqueur de Violette se prépare de la manière suivante : On fait une première solution composée de : 36 gr. 46 sulfate de cuivre, pur, désséché à l'air; 140 gr. eau distillée. Puis une seconde solution renfermant : 200 gr. sel de Seignette pur; 500 gr. lessive de soude caustique à 24° B ou 600cc. lessive de soude caustique à 22° B et l'on opère comme ci-dessus.

On conserve ces liqueurs dans des flacons de verre bleu, à l'abri de la lumière.

Quand on fait usage constant de la liqueur cupropotassique, il est bon de la mettre, pour s'en servir, dans un flacon-burette Gallois et Dupont (fig 29, 30 et 31).

Emploi de la liqueur cuivrique.

S'il s'agit de doser des sucres réducteurs, on emploie directement la liqueur de l'ehling comme il sera expliqué plus loin.

S'il s'agit de doser le sucre cristallisable, il faut préalablement l'intervertir.

L'inversion du sucre¹ s'obtient en plaçant la matière sucrée dans des fioles avec de l'eau contenant 1 à 2 pour 100 d'acide sulfurique pur et en chauffant le liquide au bain-marie pendant 12 à 15 minutes à une température voisine de 100°, et en empêchant que la flamme touche les parois du vase. On maintient la température voisine de 100° pendant 12 à 15 minutes.

La réaction du sucre interverti sur la liqueur cuivrique est produite dans des tubes en verre blanc, à parois bien nettes, ayant de 20 à 22 millimètres de diamètre sur une longueur de 22 à 24 centimètres. La sensibilité du procédé dépend en grande partie de l'emploi de ces tubes au lieu de ballons ou de capsules dont on se sert habituellement et dont l'usage doit être absolument proscrit,

A l'aide d'une pipette jaugée, portant deux traits circulaires audessus et au-dessous du réservoir, on introduit dans un de ces tubes 10cc. de liqueur cuivrique, puis environ 5cc. d'eau si le liquide à analyser est très riche, en outre quelques fragments de pierre ponce, calcinés et lavés, et l'on chauffe le tube en le tenant légèrement incliné.

La pierre ponce est destinée à rendre l'ébullition régulière et à empêcher toute projection d'un liquide bouillant et alcalin pouvant occasionner des brûlures dangereuses. Les fragments de ponce, de la grosseur d'une très petite lentille, ont dû être lavés à l'acide et à l'eau après leur calcination et fortement agités dans le liquide jus-

⁽¹⁾ Nous résumons ici et reproduisons en partie quelques passages de l'ouvrage de M. Viollette.

la n'abandonnent plus aucune poussière, car il est très a ne pas troubler la transparence du liquide cuivrique par trangera tenus en auspension.

a liqueur cuivrique est en pleine ébullition, on retire du d'une pince en bois, le tube dans lequel on verse peu à eux centimètres cubes de la liqueur sucrée contenue dans divisée en centimètres cubes et en dixièmes de centimenté du tube de la burette par où se fait l'écouenduite d'une légère couche de paraffine ou de suif, afin se gouttes plus régulières et d'empêcher que le liquide ne hors le long des parois. On voit bientôt se former à la liquide un précipité jaunâtre d'oxide cuivreux hydraté verdâtre, qui ne tarde pas, si l'ébultition continue, à desau rouge et à se déposer au fond du tube, si ce dernier u feu.

vrique Cu*O*, soluble à la faveur de l'acide tartrique et de t réduit en perdant de l'oxygène à l'état d'oxyde cuivreux ible, aux dépens de l'étément combustible glucose ou rerti que l'on a introduit. La couleur de l'oxyde cuivreux et d'un beau rouge, explique toutes les réaction. En effet, qui, dans toutes les phases de l'opération, est toujours ruge, pourvu qu'il ait été soumis quelques temps à l'ébult violet d'abord parce qu'il est vu à travers une liqueur à mesure que l'on verse la liqueur sucrée, il paraît de rouge, parce que la liqueur cuivrique devient de moins sue. Lorsqu'après avoir versé une quantité convenable de é tout l'oxyde cuivrique a disparu, le précipité d'oxyde se sa couleur naturelle qui est d'un beau rouge clair et en s la liqueur qui surnage le précipité est tout à fait inco-

ntinue à verser du liqui de sucré par petites portions et puillir la liqueur après chaque addition, le précipité paraît in beau rouge; mais ce rouge va sans cesse en tirant sur se sur le jaune brun. En même temps la liqueur claire le précipité, quand on retire le tube du feu pendant quelts, prend successivement les teintes suivantes : jeune ne ambré — jaune brun — brun foncé. Cela tient à ce que qui se trouve en grand excès dans la liqueur cuivrique it eur le glucose et le levulose du sucre interverti en les t en ces produits bruns mai définis dont il a été question

de remarquer aussi que la mousse qui se forme pendant la surface du liquide présente les mêmes teintes que luiElle est d'abord bleuâtre, puis incolore quand l'opération touche à sa fin, puis jaune et jaune brun quand le terme de la précipitation est dépassé. En même temps, dans ce dernier cas, le liquide prend une odeur de caramel ou de sucre brûlé. C'est là un excellent caractère et qu'il importe de ne pas négliger, car il permet de conduire rapidement les essais.

Les considérations qui précèdent établissent que dans la réaction du sucre interverti sur la liqueur cuivrique il est de toute nécessité de saisir exactement le moment où la précipitation de l'oxyde cuivreux est complète et c'est là le point délicat de la méthode. Le tableau suivant résume les différentes phases de l'opération.

Phases	CARACTÈRES F	ONDAMENTAUX	CARACTÈRES SECONDAIRES			
de l'opération.	Précipitation à la surface du liquide chaud et clair.	Coloration à la surface du liquide chaud et clair.	masse	Couleur du liquide qui surnage le dépôt.		
Commen- cement.	Précipité, jaune puis orangé, puis rouge.	Mêmes nnances que celles du		Bleu foncé.		
milieu	Précipité rouge- orange.		Violet rou-	Bleu clair.		
Vers la fin	Précipité rouge très sensible.	dit à la cin-	Rouge bri-	Bleu tclair		
Id. Id.	Id. Id. ld. Nuage léger.	lonne.		Bleu tpål- Bleu å peine sensible.		
Fin Au-delà	Dernier nuage à peine sensible		Beau rouge clair.			
de la fin.	Absence de pré- cipité.	Zone transpa- rente ambrée		Jaune paille		
Id.	Id.	Zone couleur plus foncée.		Ambrée.		
Id.	ld.	Zone couleur de gomme gutte	Rouge cl.un peu jaune	Plus foncée		
Id.	Id,	Zone jaun. fonc brun.				
La mousse du liquide en ébullition d'abord bleuâtre, devient lincolore à la fin de l'opération, puis jaune et jaune brun quand la précipitation est dépassée. Alors le liquide exhale une odeur de sucre brûlé.						

On arrivera d'une manière facile et sûre à reconnaître la fin de l'expérience en examinant les caractères que présente la liqueur un peu avant ce terme et un peu après. Ces caractères sont de deux sortes. Les uns tirés de la couleur de la masse en pleine ébullition, de la coloration de la mousse et de la nuance du liquide clair qui surnage le dépôt formé dans la liqueur par le repos, ne sont que secondaires: à eux seuls en effet ils ne suffisent pas pour apprécier le terme de l'opération; on doit cependant en tenir grand compte car ils en indiquent la marche. Les autres caractères tirés de la précipitation et de la coloration à la surface du liquide chaud et clair sont fondamentaux car seuls ils peuvent préciser le terme de l'analyse. Leur importance rend nécessaire d'entrer dans quelques détails qui les feront mieux apprécier.

Un peu avant la fin de l'opération, il est possible que la liqueur contienne encore des traces de cuivre bien qu'elle semble incolore, soit parceque la teinte bleue très faible qu'elle possède se trouve délayée dans toute la masse, soit parceque quelque couleur complémentaire vient la masquer. Ce dernier cas peut se présenter quand on opère avec des liqueurs qui contiennent des principes autres que le sucre. Mais pour peu qu'il y ait encore du cuivre, quelques gouttes du liquide sucré ajoutées à la surface de la liqueur chaude et claire contenue dans le tube occasionneront un précipité nuageux opaque qui par l'agitation, se répandra dans la masse en en troublant la transparence.

Toutefois il faut bien se garder de prendre pour un précipité un effet de réfraction dû à la différence de nature des deux liquides superposés à la surface quand on a ajouté quelques gouttes du liquide sucré. On voit par là combien il est important qu'il n'y ait pas de corps étrangers en suspension dans les liqueurs. C'est pour cette raison que je prescris de laver la pierre ponce avec les plus grands soins, car la poussière qui s'en échapperait pourrait, en se répandant dans la liqueur, augmenter encore l'illusion.

Aussi, pour éviter toute incertitude, il convient, après que tout précipité nuageux a cessé de se produire, de continuer à verser le liquide sucré par petites fractions de quelques gouttes et de faire bouillir à chaque fois la masse contenue dans le tube. S'il n'y a plus d'oxyde cuivrique dans la liqueur, l'alcali qu'elle renferme en excès agira sur le glucose ou le sucre interverti, en formant des composés colorés en brun qui communiqueront au liquide une teinte jaune paille d'abord, puis en continuant, une teinte jaune ambrée, puis jaune de gomme gutte, puis jaune de plus en plus foncé. Cette teinte jaune se distingue très nettement en regardant le tube légèrement incliné au-dessus d'un papier blanc de telle sorte que le rayon visuel

passe par les bords de la séction elliptique faite par la surface liquide.

Ces deux séries d'opérations permettent de comprendre le terme de l'analyse entre deux limites, l'une correspondante à la formation du précipité nuageux à la surface, l'autre à la production d'une nuance jaune clair à la partie supérieure, qui, se répandant dans la masse la déolore également sans altérer sa transparence. La lecture des divisions de la burette graduée correspondant à ces deux limites permettra d'arriver à un dosage qui ne le cédera en rien à aucun autre, fait par des méthodes différentes.

La moyenne des deux lectures fournira le nombre exact de divisions correspondant au terme de l'analyse.

Dans aucun cas il ne faut juger des nuances en interposant le tube entre l'œil et la lumière du jour; il faut se placer dans un endroit bien éclairé en face de murs blancs autant que possible. On évit ainsi des colorations étrangères dues à des effets de réfraction Souvent on distigue mieux le précipité formé à la surface, en regardant à faux le tube placé un peu de côté et au-dessous de l'œil. Du reste, après quelques tatonnements, chaque observateur ne manquera pas de trouver les conditions qui lui sont les plus favorables.

L'opération étant terminée, on lave le tube à l'eau d'abord en le tenant avec la pince en bois, puis à l'acide chlorhydrique faible qui dissout facilement la portion de précipité rouge d'oxyde cuivreux adhérente aux parois dans la partie où le liquide a bouilli. On rince ensuite le tube à grande eau intérieurement et extérieurement, puis enfin à l'eau distillée, car il importe de conserver une grande transparence à ses parois.

Quand on a plusieurs essais à faire, il convient, après avoir décanté le liquide sucré de la burette, de rincer cette dernière avec la liqueur sucrée que l'on va essayer, plutôt qu'avec de l'eau; on évite ainsi de laver et de sécher la burette après chaque dosage.

Vérification de la liqueur cuivrique de Viollette-

On desseche à la température de 100 degrés du sucre candi pur parfaitement blanc, et réduit en poudre dans un mortier en porce-laine. A l'aide d'une balance sensible on pèse 5 gr. de cette poudre que l'on introduit dans une fiole à fond plat jaugée à 100 cc. On ajouté environ 800 cc. d'eau distillée, 10 gr. d'acide sulfurique pur et concentré et l'on porte la liqueur à l'ébullition à feu nu, pendant 15 à 20 minutes, ou mieux on chauffe au bain-marie à la température de 100 degrés pendant environ une demi-heure. On retire alors la fiole du feu, on la laisse refroidir à l'air ou au besoin dans l'eau et lors-

que sa température est descendue à 15 degrés, on complète par addition d'eau distillée le volume 200 cc., en ayant soin que le plan horizontal du cercle tracé sur le col de la fiole vienne affleurer tangentiellement la partie inférieure du ménisque du liquide. En plaçant la paume de la main sur l'ouverture de la fiole, on retourne celle-ci pour mélanger les liquides et l'on cesse d'agiter lorsque les stries ont disparu.

En versant cette liqueur au moyen de la burette graduée dans 10 cc. de liqueur Viollette bouillante, on reconnaîtra, si la liqueur a été bien préparée, qu'il faut employer exactement 10 cc. de liquide sucré pour précipiter tout le cuivre des 10 cc. de liqueur normale cuivrique.

Cette liqueur normale sucrée se conserve longtemps sans moisissures.

L'emploi d'une liqueur acide normale contenant 100 gr. d'acide sulfurique monohydraté par litre permet d'obtenir commodément une quantité déterminée d'acide sulfurique sans avoir recours aux pesées. Il suffit de prendre à l'aide d'une pipette jaugée 10 cc. de iquide pour avoir un gramme d'acide sulfurique concentré, quantité ordinairement employée pour produire l'inversion.

Autres liqueurs cupro-potassiques.

Liqueur Causse. - Le dosage du sucre à l'aide des liqueurs cupro-potassiques a été l'objet de bien des recherches qui, la plus part, ont eu pour résultat de préciser les conditions dans lesquelles s'effectue le mieux la réduction de l'oxyde cuivrique par le glucose. Malgré ces travaux, il persiste encore l'une des causes les plus génantes dans ce dosage, c'est-à-dire la précipitation de l'oxydule de cuivre. En effet, vers la fin du dosage, cet oxyde provoque des soubresauts qui obligent d'opérer à une température inférieure à l'ébullition, et, partant, différente de celle du point de départ. En outre, ce précipité, d'aspect et de cohésion variables, se trouve disséminé dans le liquide, et, pour juger si la décoloration est complète, il convient d'attendre qu'il se soit déposé. Tous ces retards entrainent avec eux des causes d'erreurs. C'est pour y remédier que plusieurs chimistes ont proposé diverses modifications à la méthode. M. Causse ajoute à la liqueur cupro-potassique du ferrocyanure de potassium, en se basant sur les faits suivants (1):

1º Le ferrocyanure de potassium est sans action sur la liqueur de Fehling, aussi bien à froid qu'à l'ébullition;

⁽¹⁾ Bulletin de l'Association des chimistes.

2º Si, dans une liqueur de Fehling bouillante et additionnée de ferrocyanure, on laisse couler une solution sucrée, chaque goutte
détermine, au point de contact des deux liqueurs, un précipité
d'oxydule de cuivre qui se redissout; en même temps la teinte bleue
s'affaiblit. Si les proportions de ferrocyanure et d'oxyde sont convenables, on obtient sans trace de dépôt une liqueur entièrement incolore.

Pour les essais, on fait usage de la liqueur de Fehling. 10 cc. de cette liqueur sont versés dans un ballon; on ajoute 20 cc. d'eau distillée et 4 cc. de solution de ferrocyanure au 1/20°; on chauffe à l'ébullition, et on laisse couler goutte à goutte la solution sucrée jusqu'à disparition de la couleur bleue.

Cette première opération sert à établir le titre de la liqueur de Fehling; en la répétant avec une solution sucrée de richesse inconnue, on obtiendra sa teneur en sucre. Dès que le ballon est retiré du feu, la solution brunit et il se dépose un corps en cristaux incolores

Dosage de la glucose par la liqueur cupropotassique et l'iode.

MM. Rouquès et Politis indiquent une méthode dont le principe est le suivant: (1) lorsqu'on ajoute à une solution d'un sel de cuivre une solution d'iodure de potassium, il se produit une double décomposition; une moitié de l'iode se combine au cuivre, pour former de l'iodure cuivreux, tandis que l'autre moitié devient libre; si l'on a la précaution d'ajouter une solution d'amidon au mélange des deux solutions (de sel de cuivre et d'iodure de potassium), l'iode libre se combine à l'amidon pour former de l'iodure d'amidon bleu. Puis, on dose l'iode de cet iodure d'amidon au moyen d'une solution titrée d'hyposulfite de soude, qu'on ajoute jusqu'à décoloration. On connaît ainsi la quantité d'iode combinée à l'amidon et conséquemment celle qui est combinée au cuivre.

Pour opérer d'après le procédé que propose M. Politis, il est indispensable d'avoir:

1º Une solution cupropotassique préparée d'après la formule suivante:

Soude pure...... 25 -- -

Eau distillée quantité suffisante pour faire un litre de solution.

(1) Répertoire de pharmacie et Bulletin de l'Association des chimistes.

- 2º Une solution d'hyposulfite de soude contenant 24 grammes, 80 par litre.
- 3º Une solution d'iode contenant 12 grammes 70 par litre (cette solution d'iode ne sert qu'à fixer le titre de la solution d'hyposulfite de soude).

Ces trois solutions doivent se correspondre, en ce sens que la quantité d'iode contenue dans la troisième solution est précisément la quantité nécessaire pour transformer la totalité de l'hyposulfite de soude de la deuxième solution, et aussi la quantité nécessaire pour transformer en iodure cuivreux la totalité du cuivre du sulfate de cuivre de la solution cupropotassique.

Pour opérer, on procède de la manière suivante: On prend 50 cc. de la liqueur cupropotassique, qu'on fait bouillir dans une capsule de porcelaine; on ajoute ensuite 10 cc. de la solution sucrée (qui ne doit pas contenir plus d'un millième environ de glucose). On fait bouillir pendant cinq minutes, et on complète 100 cc.; on filtre pour séparer le cuivre réduit, et on prend 50 cc. de la liqueur filtrée; on y ajoute de l'acide sulfurique, de manière à rendre la liqueur légèrement acide, puis une certaine quantité d'une solution d'iodure de potassium, de manière que ce sel soit en excès, et enfin un peu de solution d'amidon. On titre alors, à l'aide de la solution titrée d'hyposulfite de soude, l'iode mis en liberté qui s'est combiné à l'amidon, et, pour cela, on ajoute la solution d'hyposulfite jusqu'à décoloration de l'iodure d'amidon. On connaît ainsi la quantité de cuivre non réduit, et on a, par différence, la quantité de cuivre réduit par la solution sucrée.

Si l'on a employé, par exemple, 14 cc. de la solution d'hyposulfite de soude, on retranche 11 de 25 cc.; on sait alors que 14 cc. de la solution cupropotassique ont été réduits par la moitié de la solution sucrée employée, c'est-à-dire par 5 cc. de cette solution; 1 cc. de la solution cupropotassique correspondant à 0 gr. 0036 de glucose, 14 cc. correspondront à 0 gr. 0504 de glucose; c'est là la quantité contenue dans 5 cc. de la solution sucrée; un litre de cette solution contiendra donc 0 gr. 0504 × 200. c'est-à-dire 10 gr. 08.

M. A. BAUDRY (Bulletin de l'Association des Chimistes de sucrerie du 15 septembre 1887, page 348) détermine la fin de la réaction avec un réactif d'une grande sensibilité préparé en faisant dissoudre de l'acide pyrogallique dans une solution faible de sulfate neutre de soude. Ce réactif a la propriété remarquable de donner une coloration rose très marquée au contact d'une dissolution même excessivement faible d'un sel de cuivre. Pour le dosage du sucre interverti ou du glucose dans un liquide, on opère comme d'ordinaire, c'est-à-dire qu'on recherche le sucre réducteur à l'aide de la liqueur cuivrique. Lorsqu'on arrive à la fin de l'opération, au moment douteux de l'essai. on prélève quelques gouttes de la liqueur sucrée essayée et on les met en contact avec quelques gouttes de réactif. Si la liqueur cuivrique n'est pas complètement réduite on voit apparaître une magnifique coloration rose qui indique que l'on doit continuer l'addition de la liqueur sucrée tant que le réactif donne cette coloration. Eu égard à la grande sensibilité du réactif, on arrive à des résultats très exacts.

Pour prélever les quelques gouttes de liquide nécessaires à l'essai ci-dessus, nous recommandons le procédé de M. Wiley (Bulletin de l'Association des Chimistes, avril 1884, page 108), et qui consiste à filtrer ces quelques gouttes dans un tout petit entonnoir muni, en guise de filtre, d'une légère toile tapissée d'amiante finement divisée.

Liqueur cuivrique de Soldaini.

Voici comment on prépare cette liqueur d'après M. Weisberg¹ et Bodenbender et Scheller². Cette liqueur est une solution d'hydrocarbonate de cuivre dans une autre de bicarbonate de potasse.

On dissout 40 gr. de sulfate de cuivre pur et sec, on ajoute à la solution 40 gr. de carbonate de soude cristallisé; il se forme, sous un dégagement d'acide carbonique, un précipité d'hydrocarbonate de cuivre, que l'on rassemble sur un filtre et qu'on lave à l'eau distillée, jusqu'à ce que ce liquide filtré ne donne plus la réaction de l'acide sulfurique.

On porte le dépôt lavé, par parties successives, dans une solution chaude et concentrée de 416 grammes de bicarbonate de potasse dans laquelle il se dissout. On verse la solution dans un ballon de 2 litres et on y ajoute la quantité d'eau distillée nécessaire pour former 1.400 cc de solution, et on laisse le ballon pendant deux heures dans un bain-marie, ou un bain de vapeur en l'agitant de temps à autre. On filtre alors la solution refroidie pour la séparer de l'hydrocarbonate de cuivre non dissous, et l'on obtient alors une liqueur bleus d'environ 1.178 de densité.

Les principaux avantages de ce réactif sont, d'après Bodenbender et Scheller, les suivants :

Le réactif ne s'altère pas, ou du moins difficilement; Il est très sensible en présence du sucre interverti. Des essais faits avec cette liqueur ont démontré:

⁽¹⁾ Sucrerie Belge. Bulletin de l'Association des Chimistes, septembre 1887, p. 359.

⁽²⁾ Zeitschift fur Ruberzuckerindustrie in Bohmen. XI. 552.

t des nombres constants par une ébullition de 4 à 5

rtion de sucre interverti su cuivre précipité reste lligr. de culvre = 50 milligr. de sucre interverti ou notécule de sucre interverti réduit 4 molécules de ur de Soldeini.

ice de la saccharose n'influe nullement sur la ré-

tit en portant à l'ébullition la liqueur de Soldaini ndant 5 minutes; on ajoute ensuite un volume men sucrée : on fait encore bouillir pendant le même t rapidement et on filtre.

dvre est réduit à l'état de cuivre métallique, par un ine et pasé.

des sucres par la solution potassique bonate de cuivre. -- Par H. Ost.

oldaini est resté, malgré beaucoup d'efforte, difficile e composition constante; de plus son action sur le

e deux liqueurs propres à l'analyse de tous les in dépôt d'oxydule facile à séparer avec le sucre entant sur la liqueur de Fehling l'avantage d'être i fixe et de n'agir presque pas sur la sacchaross. ueur contient:

de cuivre cristallisé.

ate de potagse.

ionate de potasse.

malyse comme avec la liqueur de Fehling.

. pauvres en sucre interverti, on emplois une autre

de cuivre. ste de potanze. ionate de potasse. s cinquiame de la précédente.

Détermination du sucre inverti par les liqueurs cuivriques. — Par le professeur H. Ost.

a Analyse par voie de titrage: 50 cc. de cette solution cuivrique sont décolorés par 25 cc. d'une solution contenant 0,4 p. 100 de sucre inverti pur (correspondant à 100 milligrammes de sucre inverti) en chauffant 9 à 10 minutes. La fin de la réaction s'observe facilement par la disparition de la couleur bleue. En présence de la saccharose on emploie 25 cc. de sucre inverti (la solution contenant 100 parties et plus de saccharose).

Pour 20 parties de saccharose on emploiera 24 cc. 8 de sucre inverti.

_	5	-	-	24	5	-
_	2	-	_	24	25	-
	1			47	5	-

(47,5 d'une solution contenant 0,2 p. 100 de sucre inverti).

b Analyse par pesés: On ajoute, par 50 cc. de liqueur cuivrique, pas plus de 100 milligrammes de sucre inverti et on ramène à un volume d'environ 75 cc. Si l'on n'emploie pas plus de 50 milligrammes et pas moins de 20 à 25 milligrammes de sucre inverti, il suffit de chauffer 6 minutes et l'on obtient, indépendamment de la quantité de cuivre en excès, sur 1 milligramme de sucre inverti 3 millig. 40 de cuivre en forme d'oxydule, 3 millig. 40 étant un chiffre constant.

Dans le cas où l'on n'emploierait pas les proportions indiquées, on obtiendrait, suivant la quantité de sucre inverti employé, des résultats un peu différents. On déduira le sucre inverti de la quantité de cuivre obtenu en divisant par les facteurs du tableau suivant (durée du chauffage 9 à 10 minutes):

Poids de cuivre en milligrames Facteur Sucre inverti en milligrammes	300 3,00				i l						
ngrammes	1 100	87,5	170,4	101,0	159,Z	191,9	144,1	29,4	ZZ,Z	12,1	7,9

En présence de la saccharose, les facteurs augmentent un peu, quoique l'influence de cette dernière soit relativement peu considérable et il est indifférent de chauffer une minute en plus ou en moins. On ne doit pas employer plus de 50 milligrammes de sucre inverti (= 170 milligrammes de cuivre), et on chauffe 6 minutes; on en déduit le sucre inverti du poids de cuivre trouvé au moyen des facteurs du tableau suivant:

Détermination de la glucose en poids par la liqueur de Fehling. — Par E. Wein.

La table d'Allihn donne, comme on sait, directement la teneur en glucose, en fonction du poids de cuivre précipité. Mais on peut employer une autre solution alcaline de cuivre (173 grammes de sel de Seignette — 125 KOH) que la liqueur de Fehling. Lorsqu'on veut employer cette dernière, l'auteur a calculé la table ci-dessous. Il faut seulement observer les points suivants:

- 1º Ne pas étendre la liqueur de Fehling;
- 2º Avant l'emploi, mélanger 30 cc. solution CuSO⁴ (à 69 gr. 278 par litre) et 30 cc. solution alcaline (173 grammes sel Seignette 400 cc. H²O 100 cc. lessive de soude contenant 516 gr. NaOH par litre);
 - 3º Ne pas employer de solution sucrée à plus de 1 p. 100; les solutions plus concentrées sont étendues;
 - 4º Durée de l'ébullition, deux minutes;
 - 5. Filtration sur amiante.

Cuivre. mg	Sucre.	Cuivre. mg	Sucre. mg	Cuivre.	Sucre. mg
10 15	4,5 7,0	165 170	83,4 86,0	320 325	166,7 167,4
20	. 9,5	175	88,6	830	172,2
25	4970	180	91,2	335	175,0
90	12,0 14,6	185	93,8	1 940	177,8
OF	17,1	100	96,4	345	180,6
40	19,6	195	99,1	350	183,3
AK	22,1	200	101,7	355	186,1
ĽΛ	24,6	.005	104,4	360	188,9
EE	27,2	1 010	107,0	365	191,8
GΛ	29,7	215	109,7	370	194,7
65	32,2	990	112,3	375	197,6
70	84.7	220 225	115,0	380	200,5
75	84,7	600	117,6	nuE	203.4
80	37,3	502	120,2	900	206,3
85	39,8	240	122,9	005	209,1
90	42,3	245	125,5	1 100	212,0
95	44,8	250	128,3	A	212,0 944 0
100	47,4	255	131,1	1 .4 ^	214,9 217,8
	49,9	000	133,7	412	211,0
105 110	52,4		136,4	400	220,7
115	54,9	265	190,4	405	223,6
100	57,5	270	139,1	490	226,5
444	60,0	275	141,9	405	229,4
	62,5	280	144,6		232,4
130	65,1	285	147,3	440	235,3
135	67.7	290	150,0	445	237,6
140	70,3	295	152,8	450	240,6
.145	73,9	300	155,6	455	243,5
150	75,5	305	158,3	460	246,5
155	78,2	310	161,1	465	241,4
160	80,8	315	163,9	470	252,4

nation du sucre interverti et de la raffinose. Par Herzerlo.

s déterminations de toutes les substances réductrices, en liqueur de Fehling qui donne des résultats plus rapides ctif de Soldaini. Avec ce dernier, l'influence de la durée de 1 est plus grande mais aussi sa sensibilité est plus faible, contient cinq fois moins de cuivre. De plus, l'oxydule de est grenu, se lave difficilement, et on doit, si par exemple e 50 cc. de réactif, ajouter 150 cc. eau, laisser le dépôt se s'hui-même et observer exactement la concentration. On i, ai l'on effectue la clarification par le plomb, enlever soint l'excès de ce réactif, parce que le suifate de plomb ainsi aux et d'autres, sont difficilement solubes dans le réactif de t occasionnent des troubles.

grammer de sucre brut, dissous dans 50 cc., addition de actif de Soldaini, cinq minutes d'ébullition, il existe entre iterverii, et le cuivre, la relation

$$y = 2 + 3,1153 \ x - 0,009771 \ x^{\circ}$$

mis de la raffinose, d'après de nouvelles déterminations salculés en raffinose auhydre à la température de 29 peut sous la forme :

$$S = \frac{0.5124 \text{ P} - 1}{0.839}$$
$$S = \frac{P - S}{1.852}$$

exprimant le sucre, la polarisation avant et après inverraffinose.

i la température n'est pas exactement de 20°, on a

$$I_{24a} = I_4 + 0,0088 \approx (20 - 5)$$

rature d'observation ; « somme de la formule de Clerget. degré, on a comme différences :

Sucre:
$$\frac{0,50}{100 + 82,66} = 0,00377$$

 e, par conséquent, les corrigé lorsque la température n'est ement de 30°. Lorsqu'on veut tenir compte de la concentration C qui est donnée par la formule :

 $C = -\left(31.84 + \frac{i}{20}\right)$

i = degrés lus directement pour la solution intervertie.

On remplace dans la formule de Clerget, 142.66 par 141.84 $+\frac{t}{20}$ et on a :

$$S = \frac{P - I}{141.84 + \frac{i}{20} - \frac{t}{2}}$$

formule donnant les corrections relatives à la température et à la concentration.

Détermination de la saccharose en présence du sucre interverti ou de la raffinose par l'inversion.

Par Dammuller1.

L'auteur a trouvé que 100 p. de saccharose après inversion à 69° donnent une déviation à gauche de — 32°66 à la température de 20°. C'est ce chiffre qui sert de base à la formule ci-dessous.

Le poids normal de la raffinose est :

104.5 et 66.5 étant les rotations spécifiques de la raffinose et de la saccharose. (Le poids normal pour le saccharimètre français serait x = 10 gr. 31).

Ces 16 gr. 576 de raffinose hydratée correspondent à 14 gr. 065 de raffinose anhydre. Le rapport des deux poids normaux 26.048: 14,065 = 1.85.

Si l'on désigne par P et I les polarisations des poids normaux avant et après inversion, par S et R les teneurs en sucre et en raffinose anhydre, on a :

(1)
$$P = S + 1.85 R.$$

(2)
$$I = -0.3266 S + 0.9598 R.$$

Si l'on multiplie (1) par le rapport : $\frac{0.9598}{1.85}$ et si l'on retranche l'équation (2), on obtient 0.5188 P. = I - 0.8454 S.

d'ou
$$S = \frac{0.5188 P - I}{0.8454}$$
 $R = \frac{P - I}{1.85}$

(1) Chem. Ztg. Rep., 1888, 30, 240.

Analyse d'un mélange de plusieurs sucres. Par E. Légien¹.

On a très souvent à déterminer la composition d'un mélange contenant en proportions quelconques des sucres ayant des pouvoirs rotatoires et réducteurs différents. Nous allons examiner les différents cas que l'on rencontre dans la pratique habituelle.

Saccharose et dextrose. — Ce mélange peut s'analyser de plusieurs facons :

a. Par polarisation. — Soient S la saccharose et D la dextrose (glucose). — On pèse un poids donné de la substance ou, si elle est en dissolution on prend un volume déterminé et on titre au polarimètre. — Soient a la déviation obtenue à droite en degrés d'arc. Les pouvoirs rotatoires de la saccharose et de la dextrose sont respectivement de 66.5 et 53. — On intervertit et on polarise de nouveau en notant la température.

Soit a'.

On sait que 100 p. de saccharose donnent à l'inversion 105.26 p. de sucre interverti. De la formule générale donnant le pouvoir rotatoire

$$(\alpha)_{D} = \frac{100 \ \alpha}{lc.}$$
, nous extrayons:
$$\alpha = \frac{lc \ (\alpha)D}{100}$$

La déviation a se composera donc de:

$$\alpha = \frac{2 \text{ S} \times 66.5}{100} \times \frac{2 \text{ D} \times 53}{100}$$

$$\alpha = 1.33 \text{ S} + 1.06 \text{ D}$$
(1)

pour le tube de deux décimètres.

et a': que nous ramenerons à une température déterminée par la formule de correction.

$$(\alpha) \int_{D}^{t} = -(27.9 - 0.32 t) = -21.5 \text{ a 20}$$

$$\alpha' = \frac{2D \times 53}{100} - \frac{2 \times 21.5 \times 1.0526 \text{ S}}{100}$$

$$\alpha' = 1.06 D - 0.4547 \text{ S}$$
(2)

(1) Bulletin de l'Association des Chimistes, année 1890, p. 19.

Des deux équations (1) (2) nous tirons D et S.

$$D = \frac{0.447 \alpha + 1.33\alpha'}{1.893}$$
 (3)

$$D = \frac{0.447 \alpha + 1.33\alpha'}{1.893}$$

$$S = \frac{\alpha - \alpha'}{1.785}$$
(3)

b. Par la liqueur de Fehling. — L'anal ysé peut aussi être effectué e par la liqueur de Fehling, soit par décoloration de la liqueur, soit en pesant l'oxydule de cuivre. On titre avant et après inversion.

La quantité de dextrose correspondant aux milligrammes de cuivre est donnée par la relation du second degré, x =Dextrose, y= Cuivre, ou par la table d'Allihn.

$$y = -1.926 + 2.689 x - 0.006764 x^2$$

Dans le second dosage, z représentant le sucre interverti que l'on ramène ensuite par le calcul à la quantité correspondante de saccharose, on se sert de la relation :

$$y = -1.0845 + 1.9864 z - 0.0008978 z^2$$

c. Méthode mixte. — On polarise et on a ainsi la déviation totale due à la saccharose et à la dextrose; on titre ensuite par la liqueur de Féhling et on introduit cette dernière valeur de D dans l'équation (1). On titre ainsi "

$$S = \frac{1.06 D - \alpha}{1.33}$$
 (5)

L'analyse de ce mélange est applicable aux sucs naturels qui renferment aussi souvent de la lévulose.

Saccharose et lévulose. — La lévulose L a un pouvoir rotatoire qui varie avec la chaleur d'environ 0.5 par degré de 20° à 40°.

Nous admettrons — 71.40 pour une concentration de 20 — et à la température de 20°.

L'analyse comme dans le cas précédent, peut se faire de trois facons, en conservant les mêmes notations et en opérant de même.

a. Par polarisation. — On polarise avant et après inversion :
$$\alpha = \frac{2 \times 66.5 \, \text{S}}{100} = \frac{2 \, \text{L} \times 71.40}{100}$$

$$= -1.33 \, \text{S} - 1.428 \, \text{L}$$

$$\alpha' = -\frac{2 \times 21.5 \times 1.0526 \, \text{S}}{100} = \frac{2 \times 71.40 \, \text{L}}{100}$$

$$= -0.447 \, \text{S} - 1.428 \, \text{L}$$
(7)

Des deux équations (6) et (7) nous tirons:

$$S = \frac{\alpha - \alpha'}{1.785}$$

$$L = \frac{-1.33\alpha' - 0.4547 \alpha}{2.55}$$
(8)

cas actuel a' qui est pris dans la formule (*) avec le signe ant observé à gauche du zéro deviendra positif.

la liqueur de Fehling. — On opère comme pour un méaccharose et de dextrose.

ods mixts. — On polarise et on titre par la liqueur cui-, lévulose sinsi obtenue est transportée dans la formule en tire S.

 $S = \frac{a+1,428}{1,33}$

ross et sucre intercerti. - Le pouvoir rotatoire du aucre varie avec la température de 0 à 30° auivant la relation.

$$\alpha$$
) $\frac{t}{D} = \alpha \frac{20}{0} + 0.8041 (t - 20) + 0.00165 (t - 20)^4$

endrons la valeur -- 21.5 à 20°.

s opératoire est le même que pour le cas précédent. Soit interverti.

$$\alpha = \frac{2 \times 66.5 \text{ S}}{100} - \frac{2 \times 21.501}{100}$$

$$\alpha = 1.33 \text{ S} - 0.43 \text{ I}$$

$$\alpha' = -\frac{2 \times 21.5 \times 1.0526 \text{ B}}{100} - \frac{2 \times 21.5 \text{ I}}{100}$$

$$\alpha' = -0.4547 \text{ S} - 0.43 \text{ I}$$
(11)

K équations (11) et (12) donnent :

$$S = \frac{\alpha - \alpha'}{1.785} \tag{18}$$

$$I = \frac{-0.4547 \,\alpha - 1.33 \,\alpha'}{0.768} \tag{14}$$

palyse, a' sera à gauche du zéro et deviendra positif dans

étermine I par la liqueur de Fehling, ou introduira cette e l'équation (11), et on aura ;

$$S = \frac{\alpha + 0.48 \text{ I}}{1.33} \tag{15}$$

rose, destrose et léculose. - En proportions quelconques polarisation avant inversion, « la polarisation après in-

$$\alpha = \frac{2.665 \text{ S}}{400} + \frac{2 \text{ D} \times 58}{100} - \frac{2 \text{ L} \times 71.40}{100}$$

$$= 1.38 \text{ S} + 1.065 \text{ D} - 1.428 \text{ L}$$
(16)

$$\alpha' = -0.4547 S + 1.06 D - 1.428 L$$
 (17)

En retranchant a' de a nous obtenons:

$$S = \frac{\alpha - \alpha'}{1.785} \tag{18}$$

On titre par la liqueur de Fehling et on a la somme des sucres réducteurs D + L = m.

On pose alors les équations:

$$D + L = m \tag{19}$$

$$\alpha - 1.33 S = 1.06 D - 1.428 L$$
 (20)

qui donnent:

$$D = \frac{1,428 \ m + \alpha - 1,33 \ S}{2,488}$$

$$L = \frac{1,06 \ m - \alpha + 1,33 \ S}{2,448}$$
(21)

$$L = \frac{1,06 \ m - \alpha + 1,33 \ S}{2,448} \tag{22}$$

Saccharose et raffinose. - La raffinose hydratée a pour pouvoirs rotatoires avant et après inversion.

$$(\alpha) D = +104,5 et (\alpha)' D = +53$$

En établissant les équations comme précédemment on a:

$$S = \frac{1,06 \ \alpha - 2,09 \ \alpha'}{2,298} \tag{23}$$

$$S = \frac{1,06 \ \alpha - 2,09 \ \alpha'}{2,298}$$

$$R = \frac{0,425 \ \alpha + 1,33 \ \alpha'}{2,298}$$
(23)

Ces deux formules se transforment si l'on emploie les degrés saccharimétriques au lieu des degrés polarimétriques en :

$$S = \frac{\alpha + \alpha' - 0,493 \alpha}{0,827}$$
 (23 bis)

$$R = \frac{\alpha - S}{1.57} \text{ (raff. hydratée)}. \tag{24 bis)}$$

Sacchorose, raffinose et sucre interverti. - On titre avant inversion par la liqueur de Fehling qui donne I.

$$\alpha = 1,06 \text{ S} + 2,09 \text{ R} = 0,43 \text{ I}$$

$$\alpha' = -0,4547 \text{ S} + 1,06 \text{ R} - 0,43 \text{ I}$$

$$3 = \frac{1,06 (\alpha + 0,43 \text{ I}) - 2,09 (\alpha' + 0,43 \text{ I})}{2,200}$$

$$(25)$$

$$S = \frac{1,06 (\alpha + 0,43 I) - 2,09 (\alpha' + 0,43 I)}{2,298}$$

$$R = \frac{0,425 (\alpha + 0,43 I) + 1,33 (\alpha' + 0,43 I)}{2,298}$$
(26)

Dextrose, dextrine, maltose. — Ce mélange se rencontre dans la bière. — Nous admettrons pour la maltose (a) d = 138 pour une concentration de 25 pour 100 et à la température de 20°. Et pour la dextrine δ (α) D = 197.

Nous poserons:

$$\alpha = 1,06 D + 2,76 M + 3,94 \delta$$
 (27)

Après inversion de deux heures avec 1/10 HCl:

$$\alpha' = 1,06 D + 1,12 M + 1,18 \delta$$
 (28)

On titre par la liqueur de Fehling avant et après inversion, on a R et R':

$$R = D + 0,60 M (29)$$

$$R' = D + 1,05 M + 1,11 \delta$$
 (30)

Le pouvoir réducteur de la maltose est égal à 60 p. 100 de celui de la dextrose.

On tire de ces équations:

$$D = R' - \frac{0.65 (\alpha - \alpha') - 1.24 (R - R')}{0.58}$$

$$\delta = \frac{1.64 (R - R') - 0.45 (\alpha - \alpha')}{0.58}$$

$$M = \frac{1.11 (\alpha - \alpha') - 2.76 (R - R')}{0.58}$$

Ces formules s'appliquent à la maltose hydratée.

Ces H²² O¹⁴ + H² O

CHAPITRE VIII

Analyses des Sucrates.

Sucrate de chaux

Dosage du sucre et de la chaux. — Comme la présence des alcalis et surtout de la chaux, exerce une grande influence sur la rotation du sucre, il faut toujours saturer la chaux avant de faire l'observation optique.

Bien souvent on demande aussi le dosage de la chaux, afin de constater le rapport entre la chaux et le sucre.

Dans ce but on prend pour l'analyse 16 gr. 20 de sucrate (la prise d'essai pour le saccharimètre Laurent, ou 16 gr. 35 pour Soleil Dubosq, 10 gr. pour le Vivien, et 13 gr. 024 pour les saccharimètres allemands), et l'on sature la chaux avec de l'acide acétique, titré de de façon que les centimètres cubes employés pour la saturation donnent sans calcul le taux 0/0 de chaux.

On réduit le sucrate en bouillie, que l'on colore avec deux gouttes d'une solution de phénolphtalélne. On ajoute ensuite l'acide acétique titré, au moyen d'une burette graduée, jusqu'à décoloration complète, en ayant soin de remuer toute la masse pendant la saturation et de n'ajouter le dernier centimètre cube d'acide que goutte à goutte, pour ne pas en mettre un excès. Le sucrate est alors parfaitement décomposé, et l'on a une solution sucrée contenant de l'acétate de chaux et troublée par l'impureté du sucrate.

On clarifie le liquide ainsi traité avec quelques gouttes de sousacétate de plomb; on le verse dans un matras jaugé de 100 centimètres cubes, et l'on complète le volume avec de l'eau distillée. On agite le liquide pour le rendre homogène, on filtre sur un papier sec et l'on examine le liquide filtré au saccharimètre. Les degrés observés donnent le taux de sucre, et les centimètres cubes d'acide titré employés pour la saturation, donnent le taux de chaux. Par un simple calcul on obtient le taux de chaux pour 100 de sucre.

Préparation de l'acide acétique titré. — On prépare l'acide titré en question, de la manière suivante : On prend 10 centimètres cubes d'acide acétique cristalisable, au moyen d'une pipette ou d'une burette graduée, on les verse dans une capsule de porcelaine en ajou-

tant quelques gouttes de tournesol. On ajoute de la solution potassique normale (47 gr. de potasse par litre) au moyen d'une burette graduée en 1/10 de centimètre cube, jusqu'à la neutralisation, afin de constater ainsi la concentration de l'acide acétique employé en rapport avec le titre normal de l'alcalimétrie (1 centimètre cube = 0 gr. 028 CaO) La table suivante donne le rapport entre l'acide titré en question et les solutions normales de l'alcalimétrie, c'est-à-dire le nombre de centimètres cubes d'une solution potassique normale, nécessaire pour saturer un centimètre cube de l'acide titré en question.

	d'essai arimètre mes.	1 centimètre cube d'acide acétique titré doit saturer		
	Prise d'essai du saccharimètr grammes.	Chaux (gr.)	Solution potassique normale.	
Système Laurent	16.200	0.162 00	5.786	
- Soleil-Duborq	16.350	0.16350	5.8 3 9	
- Vivien	10.000	0.10000	8.571	
- Venzke	13.024	0.13024	4.650	

Or, en connaissant la concentration de l'acide employé, il est très facile de calculer combien de centimètres de l'acide concentré sont nécessaires pour faire un litre d'acide titré. Soit 10 centimètres cubes d'acide concentré qui ont demandé pour être saturés 83cc., 9 d'une solution potassique normale (47 de potasse) par litre; le saccharimètre du laboratoire étant un Laurent, dont la prise d'essai est de 16 gr. 20, et par suite, la saturation de 10 centimètres cubes d'acide exigeant, 57 cc., 86 de la solution potassique normale, la proportion.

X: 1.000 = 57.86 : 83.90

donne X = 689.74 c'est-à-dire qu'il faut prendre 689 cc., 7 de l'acide concentré et compléter le volume de 1 litre avec de l'eau distillée pour obtenir un acide titré dont 1 centimètre cube égal 0.16200 g. CaO.

En employant les saccharimètres allemands portant la division Ventzke, il est toujours préférable de n'employer que 13 gr $024\left(\frac{26.048}{2}\right)$ et de faire l'observation optique dans un tube de 400 m/m.

- Quotient de pureté. — Pour obtenir un jus qui contient tout le sucre et toutes les impuretés du sucrate, il faut simplement séparer la chaux en la carbonatant avec un courant de gaz carbonique.

Pour cela, on réduit une quantité suffisante (sans peser) de sucrate en bouilie, avec de l'eau distillée; on verse le liquide dans un matras muni d'un bouchon en caoutchouc portant deux tubes en verre, dont le plus long communique avec une source de gaz carbonique, et le tube court porte à la partie extérieure un tube en caoutchouc fermé par un pince de Mohr. On colore légèrement la bouillie de sucrate avec deux gouttes de phénolphtalèine, ou ferme le matras avec son bouchon, on ouvre le robinet de la source de gaz.

De temps à autre on ouvre la pince de Mohr, afin de laisser sortir l'air qui accompagne l'acide carbonique. On 'carbonate ainsi longtemps, en agitant souvent le matras, jusqu'à la décoloration du sucrate, c'est-à-dire jusqu'à la parfaite neutralisation de la chaux. On enlève le bouchon et on chauffe la bouillie jusqu'à l'ébullition, puis on filtre. On laisse refroidir le liquide jusqu'à la température du laboratoire; l'on détermine la densité, le sucre, les cendres, le degré de pureté, le cœfficient salin comme pour un jus de betteraves ou un jus en cours de fabrication.

On peut aussi accélérer l'opération, en saturant la plus grande partie de la chaux, non pas avec l'acide carbonique, mais avec l'acide phosphorique ou oxalique qui forment aussi avec elle des combinaisons insolubles. Dans ce cas on pèse 50 gr. de sucrate à analyser, que l'on colore avec de la phénolphtaléïne, et l'on ajoute de l'acide phosphorique ou oxalique, de façon que 95 0/0 environ de la chaux contenue dans le sucrate, soient précipités. On élimine ensuite le reste par un courant de gaz carbonique de la manière décrite ci-dessus.

Une précipitation complète de la chaux à l'état de phosphate ou d'oxalate conduirait à de faux résultats, car ces acides décomposeraient aussi les sels organiques de chaux, ce que ne fait pas le gaz carbonique, et par suite, les jus ainsi traités seraient plus purs que ceux de la fabrication même.

Sucrate de strontiane.

On analyse le sucrate de strontiane comme le sucrate de chaux seulement l'acide acétique titré doit donner le tant pour cent de strontiane (SrO) au lieu de chaux (CaO).

Pour faire ce titre il faut employer la table sui vante :

- 1	imet	r cen enor de t.ectde scendre.				
	Prise d'essail du Saccharimét	doit saturer Strontiane (SrO) engr.	doit satu centimètres d'une solu potassiq normale			
agrent	16.2000	0.16200	3.140			
ileil-Dubosq.	16,3500	0.16350	3,169			
vien	10.0000	0.10000	1.988			
ınzko	13.0240	0.13024	2.524			

loyant la prise d'essai du saccharimètre, les centimètracide acétique titré, employés pour la saturation du sucrane calcul la proportion de strontiane.

Lessives de sucraterie.

d'une pipette on introduit 50 cc. de lessive dans un bai 100 cc. On colore la lessive avec de la phtaléine et elques centimètres cubes d'acide acétique di ué jusq on, en ayant aoin d'éviter d'en employer avec excès. suite 2 gouttes d'une solution de carbonate de chaux, ec quelques centimetres cubes de sous-acétate de plo te le volume de 100 cc. avec de l'eau, on agite, on filtre e dans un tube de 400 m'm. Le nombre de degrés obser par 0.1620 donne le taux 0/0 de sucre.

donne immédiatement les résultats.

s usines installées par le procédé Steffen (Séparation) és à la strontiane ou à la baryte, il faut aussi détermi temps la teneur en chaux (CaO), ou en hydrate de stru hydrate de baryte

cas, on prépare de l'acide acétique titré de telle façon êtres cubes employés pour la neutralisation de 50 cc. ment sans calcul les taux de chaux, de strontiane ou

us. — On peut aussi employer cette méthode pour l'ai us chaulés des réperies.

CHAPITRE IX

Analyses diverses.

Recherche du sucre obtenu par l'acide sulfureux.

Dans un verre à expérience on introduit 1 gr. 50 du sucre à essayer et on le recouvre avec 2 cc. d'une solution froide très étendue d'amidon. Quand le sucre est à peu près dissous, on ajoute quelques gouttes d'une solution faible d'acide iodique que l'on fait couler sur les parois afin de ne pas mélanger. Si le sucre contient des traces d'acide sulfureux ou d'acide hyposulfureux, il se développe un cercle bleuâtre au contact des deux solutions. L'acide iodique est réduit par l'acide sulfureux ou hyposulfureux et l'iode mis en liberté colore l'amidon.

Si l'on veut doser l'acide sulfureux on dissout 10 gr. de sucre dans l'eau distillée, on neutralise par l'acide sulfurique et on titre avec l'iode jusqu'à coloration persistante.

Méthode pour déterminer dans une masse cuite en grains la proportion de sucre cristallisé et la proportion de suc e dissous dans les eaux mères. — Détermination de la quantité de sucre perdu du fait de l'élimination centrifuge des petits cristaux et de la fonte des sucres par le clairçage.

On introduit un poids quelconque de masse, cuite, 50 gr. ou 100 gr. par exemple, dans un appareil à déplacement dont le fond est muni d'un morceau de fiane!le.

On fait passer un courant d'eau bouillante qui ramollit la masse et bientôt l'eau mère s'écoule. On la recueille dans une capsule de platine ou de nickel.

Ou bien, on chauffe à 85° c un poids quelconque de masse cuite, 500 gr, par exemple, et on la passe dans une essoreuse Sourdat (fig.33) dont la toile est recouverte d'un tissu de flanelle et on recueille le plus d'égout possible.

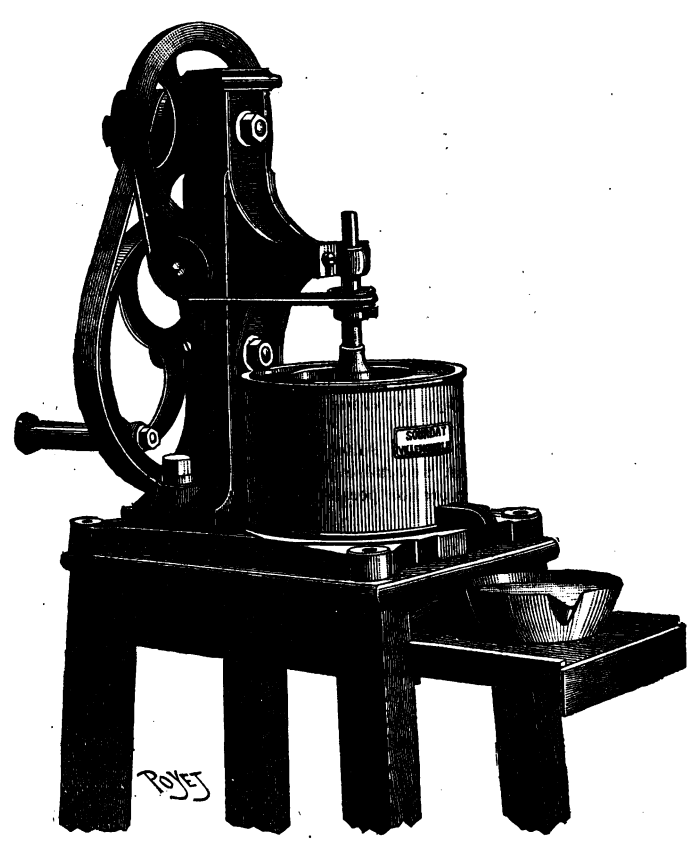


Fig. 33.

Celà fait, voici comment on procède:

On a dosé le sucre directement dans la masse cuite telle quelle, soit a le sucre 0/0 de masse cuite. On détermine également sur 16 gr. 20 ou sur 8 gr. 10, si on n'a pas assez de matière, le sucre contenu dans l'égout obtenu, soit p' la polarisation ou le sucre 0/0 de l'égout.

La polarisation des cristaux de sucre privés d'eaux mères peut être représentée par 100, puisque c'est du sucre chimiquement pur.

On pourrait aussi représenter cette polarisation par celle que donne habituellement le sucre sortant de la turbine; soit p cette polarisation. Représentons par

p = la polarisalion des cristaux de sucre;

p' = de l'eau-mère:

a = - de la masse cuite;

m =poids de la masse cuite;

x =le poids de sucre cristallisé pour m de masse cuite;

y =le poids de l'égout.

Nous avons les deux équations suivantes:

$$(1) px + p'y = ma$$

$$(2) x+y=m$$

Résolvant, nous avons:

(4)

$$p(m-y)+p'y=ma$$

$$pm-py+p'y=ma$$

et comme py < p'y nous écrivons:

$$y(p-p') = pm - ma$$

$$y = \frac{pm - ma}{p - p'}$$

Si nous supposons le poids de la masse cuite égale 1 nous avons pour la formule (4)

$$y = \frac{p-a}{p-p},$$

Si l'on résolvait par rapport à x, on aurait:

$$x = \frac{a - p'}{p - p'}$$

Soit une masse cuite qui nous a donné les résultats suivants :

Polarisation de la masse cuite...... 84.5

Appliquant la formule 6, nous avons:

$$x = \frac{84.5 - 60.6}{100 - 60.6} = 0.606.$$

Donc dans 1 de masse cuite il y a 0.6066 de sucre cristallisé, soit 60.66 p. 100.

≥39:34 p. 100 d'eau-mère.

savait une densité de 1.55. Elle contensit : aucre par hectolitre.

r'a récolté à la turbine que 78.80, il y a do ge de 94.02 — 78.60 = 15 k. 22 de aucre par Cette freinte est due évidemment et à l'é ux par la force centrifuge, et à la fonte p

de sucre se rendaient un compte plus de sucre qu'ils fondent au turbinage, ils se cette partie de la fabrication. Ils s'ing ouver des procédés qui augmentent le r tors qu'en perfectionnant le turbinage, ils pus 10 kil. de plus de sucre blanc 1° jet, puite, ce qui représente près de 1 p. 100 de la betterave.

Recherche de la saccharine.

s l'article que M. Ch. Girard a fait paraîte us aur les deux procédés généralement m a saccharine dans les liquides.

 La première méthode consiste à transide salicylique.

in flacon 100 centimètres cubes du liquide acide sulfurique. On ajoute 25 centimète volumes égaux d'éther à 62° et d'essence e et l'on verse dans une boule à décan entrainant en dissolution la majeure pa inte à la surface.

dans une capaule de porcelaine. On centimètres cubes du mélange d'éther et partie que l'on vient de recevoir dans on verse dans la boule à décantation et liquides comme il vient d'être dit, en ays elle solution éthérée à la première déjà en porcelaine. Ces deux épuisements et pour dissoudre toute la saccharine que la liquide. On évapore alors le produent la liquide. On évapore alors le produent la liquide d'éteindre la source de chaleur pour écie).

La plus grande partie du dissolvant disparaît ainsi. On ajoute à ce qui reste quelques gouttes de soude caustique et on évapore dans un petit creuset de porcelaine, puis on continue à chauffer, jusqu'à la fusion, pendant une demi-heure. On laisse alors refroidir, on reprend par l'eau; on acidule par l'acide chlorhydrique ou sulfurique. Le liquide ainsi obtenu contient toute la saccharine qui pouvait exister, transformée en acide salicylique. Pour caractériser ce dernier, on épuise une seule fois à l'éther, en opérant comme nous avons dit au commencement. L'éther recueilli dans une petite capsule est évaporé complètement, on ajoute au résidu sec quelques gouttes de perchlorure de fer très dilué. S'il y a de l'acide salycilique, on voit apparaître une belle coloration violette. Dans ce cas (en admettant qu'il n'en existe pas au préalable dans la liqueur), la présence de cet acide salicylique indique celle de la saccharine dans le liquide suspect.

Dans le cas où le liquide soumis à l'essai contiendrait de l'acide salicylique, ce dont on doit s'assurer en prélevant une petite partie de l'épuisement ou mélange d'éther et d'essence de pétrole, en l'éva porant et traitant par quelques gouttes de perchlorure de ser dilué (qui doit donner, s'il y en a, la coloration violette dont on vient de parler), il vaut mieux employer le second procédé qui offre d'ailleurs une plus grande sensibilité et dont la manipulation est motns longue.

2º Procédé. — On opère toujours le double épuisement au moyen du mélange d'éther et d'essence de pétrole; on évapore à sec dans une capsule de porcelaine la dissolution ainsi obtenue. On ajoute un peu de résorcine et quelques gouttes d'acide sulfurique concentré; on chauffe à la flamme d'une lampe à alcool disposée en veilleuse.

La petite portion du liquide ainsi formée prend successivement les colorations rouge, puis vert foncé. A ce moment on ôte la lampe à alcool, et, après avoir laissé refroidir, on ajoute de l'eau, on verse dans un verre, la capsule est rincée une ou deux fois, les eaux de lavage également versées dans le verre. On ajoute au liquide ainsi obtenu de la potasse : il devient alors rouge avec une fluorescence verte prononcée.

Avec la première méthode, on peut à peine déceler 0 gr. 005 de saccharine dans 100 cc. de liquide. Ce qui fait 0 gr. 05 pour un litre. Et, comme le pouvoir sucrant de la saccharine est environ 300 fois celui du sucre de canne, 0 gr. 05 représentent 15 grammes de sucre par litre. Ce qui est encore une belle marge laissée à la salsification.

Avec la deuxième méthode, M. Girard a pu caractériser un demimilligramme lans 100 cc., ce qui fait pour un litre 0 gr. 005 qui équivalent à 1 gr. 5 de sucre de canne. C'est assez dire que, avec ce moyen de recherche, toute fraude devient impossible.

Réactifs des Sucres

M. MATHIEU PLESSY à imaginé un réactif qui permet de distinguer et de déceler le sucre de canne, le sucre de raisin et l'acide pyrogallique.

Ce réactif représente une dissolution de parazotate de plomb dans le nitrate d'ammonium fondu, dans lequel on dissout d'abord le nitrate de plomb pulvérisé. Lorsque ce sel est à peu près dissous (1), on retire du feu et l'on ajoute la litharge pulvérisée selon la formule ci-dessous:

$$NO^{3}Az^{4} - 45 \text{ p. ou } 5 \text{ at.}$$

 $(NO^{3})^{2}Pb - 34 \text{ p. ou } 1 \text{ at.}$
 $Pb O - 21 \text{ p. ou } 1 \text{ at.}$

Cette préparation ne constitue point un sel double d'ammonium et de plomb; fondue, elle est limpide, après une effervescence de quelques instants; elle ne se solidifie, en se refroidissant, qu'à 102°; à raison de cette fusibilité de beaucoup supérieure à celle du nitrate d'ammonium, et par analogie avec les alliages métalliques, cette préparation a été désignée sous le nom de sel fusible gris.

Lorsqu'on traite ce sel par l'eau et par décantation, le nitrate d'ammonium est entraîné, et il se dépose une poudre blanche peu soluble qui est un orthoazotate, puisqu'elle retient de l'eau de constitution, laquelle ne se sépare qu'entre 160 et 190°; à cette température, la perte est de 3,05 p. 100, la formule Az O⁴ Pb H exige 3,16.

Voici maintenant comme il convient d'opérer avec le sel fusible gris:

Ce sel, fondu avec ménagement par la chaleur est additionné d'une petite quantité (0 gr. 005) de l'une des substances qui lui communiquent une coloration caractéristique.

Il est préférable d'opérer sur de petites quantités de matière, et les tubes à granules homéopathiques sont d'une capacité suffisante. Pour le glucose, on l'ajoute après fusion incomplète du sel afin d'opérer à la température la plus basse; après addition de ce sucre, on ne chauffe plus et on laisse la teinte se développer en secouant le petit tube d'essai que l'on incline afin de répandre le sel et favoriser son refroidissement,

Pour le saccharose, après fusion du réactif et addition du sucre, on chauffe encore avec ménagement jusqu'à coloration caractéristique.

(1) Pour le dissoudre complètement, il faut 54 NO⁸ Az H⁴, au lieu de 45 p. Un matras à fond plat de 250 grammes convient le mieux à cette préparation.

Enfin, pour l'acide pyrogallique, on peut mêler cet acide au réactif solide, fondre le tout et chauffer jusqu'à développement de la nuance donnée par cet acide.

En opérant comme il vient d'être dit, on obtient les colorations suivantes:

- A Glucose...... Coloration cerise.
- B Saccharose...... café au lait.
- C Acide pyrogallique. vert de chrome.

Le réactif préparé avec la litharge lavée à l'ammoniaque donne les mêmes colorations.

M. Int (Scheibler's neue Zeitschrift, t. XVII, nº 24), indique le procédé suivant pour déceler le sucre de betterave. On chauffe la solution de sucre de betterave avec HCl concentré et une solution alcoolique d'orcine, on obtient une coloration jaune foncé, et avec l'eau un précipité vert.

Avec HCl et a naphtol, la coloration est violette, et le précipité violet-bleu Avec 6 thymol, la coloration est vermillon, et le précipité violet-rouge floconneux. Cette dernière réaction est sensible avec 0,00001 p. 100 de sucre.

Si on fait agir un mélange de sucre de betterave avec de la diphénylamine en solution alcoolique sur l'acide sulfurique, on obtient par la chaleur une coloration jaune-verdâtre, puis rouge, violette, ct enfin bleue. Le précipité est insoluble dans l'eau, soluble dans l'alcool en bleu céleste. Les alcalis le font virer au rouge, et les acides étendus ramènent la couleur. Une solution à 0.05 p. 100 donne cette réaction d'une manière éclatante.

CHAPITRE X.

Analyse des produits employés pour la fabrication du sucre.

Pierre à chaux.

On prend pour l'analyse la matière réduite en poudre fine. On de au présiable prendre un grand échantillon et le réduire dans a mortier en petits fragments dont on prélève une partie que l'on rédu en poudre très fine passant au tamis n° 100.

Dosage de l'eau. — On dessèche 10 gr. de calcaire puivérisé l'étuve à 110° C, et l'on détermine la perte. Soit perte 0 gr. 435; a correspond à $0.435 \times 40 = 4.35$ 0/0 d'eau de carrière



Fig. 34.

Dosage de l'acide carbonique. — On peut le déterminer de phaieurs manières.

La méthode la plus expéditive et la plus rigoureuse consiste traiter 5 gr. de calcaire en poudre par un poids connu d'acide azitique, dans un petit appareil en verre (appareil Rose, appareil Kij (fig. 34), appareil Rohrbeck, flacon de Geissler, etc.), que l'on pè avant et après la réaction. La différence de poids représente l'acid

carbonique. Soit 1 gr. 992 d'acide carbonique pour 5 gr. de calcaire. Acide carbonique $0/0 = 1.992 \times 20 = 39.840$. Or 44 de $CO^2 = 100$ de CO^3 Ca (CaO, CO³). Donc le poids de l'acide carbonique multiplié par 2.273 = le carbonate de chaux.

39,×40 × 2,273 ≈ 90.550 de carbonate de chaux.

On peut aussi déterminer l'acide carbonique volumétriquement, en se servant soit du calcimètre Scheibler, soit de tout autre appareil.

Fig. 85.

Nous recommandons de préférence le calcimètre Scheibler-Finkener dont la description et la figure se trouvent dans le Traité complet d'analyse chimique de Post, page 569, édition française de 1884. L'appareil de Noel (35) est aussi commode pour le dosage de l'acide carbonique. On remplit la cuve à eau A jusqu'à l'affleurement du zèro de la cloche graduée G, avec de l'eau saturée de sel marin pour ne pas dissoudre l'acide carbonique. On verse ensuite dans le mélangeur B 20 cc. d'acide chlorhydrique additionnés d'eau et l'on met dans le petit tube C, 1 gramme de calcaire; on raccorde au moyen d'un tube de caoutchouc les deux parties de l'appareil, puis on agite B de manière à faire pénétrer l'acide chlorhydrique sur le calcaire; la réaction terminée, on soulvée la cloche jusqu'à coincidence des deux niveaux de l'eau salée et on lit le volume de l'acide carbonique dégagé

Ramené à la température de O+C et à la pression de 760 mm, 1 cc.

arbonique pèce 0 gr. 0019774 et représente 6 gr. 004546 de

e volume de gaz, la hauteur barométrique et la température le d'après la formule suivante :

$$P = \left(\frac{V(H-f)}{760(1+0.00367t)}\right) \times 0.0019774$$

d'acide carbonique dégagé par la quantité de substance ana-

ette formule P est le poids d'acide carbonique, V le volume érature au moment de l'expérience, H la hauteur baroméla force élastique de la vapeur d'eau exprimée en millie mercure; 0.0019774 est le poids de l'ec. d'acide carbonique la la pression 760 mm.

t du sable et des matières organiques. — On père sur 5 gr. ntillon que l'on attaque par HCl. On filtre sur un litre taré et ne laissant pas de cendres par l'incinération; le résidu instilavé avec de l'esu chande, puis desséché à 110°C et pesé, obtenu, diminué de celui du filtre, représente le sable et les organiques (résidu insoluble). Soit 021 le poide du filtre 22, le poide du filtre et de l'insoluble. Poide de l'insoluble = 0.22 — 0 21 — 0 11. Insoluble éu sable et matières or-0/0 = 2.20 (A).

on de faire la filtration et le lavage dans un flacon jaugé à de compléter le volume du liquide filtré avec de l'eau disr l'employer aux dosages aubséquents.

ière insoluble désaéchée à 110°C set brûlée au rouge dans le à moufle; le poide restant représente le sable (silice et allioit 0.093 ou $0.093 \times 20 = 1.860/0$ de sable.

es organiques. — La différence entre ce chiffre et (A) reles matières organiques = 2.20 - 1.86 = 0.34 0/0.

liquide filtre de (A) pour chasser HCl et t'on dessèche le litteC, on le reprend par un peu d'eau et on le filtre aur aré sans plis. On le lave puls on le dessèche et on le père, t ainsi l'acide silicique soluble. Soit 0 gr. 031, déduction qu'filtre. Cela correspond à Silice soluble = 0.031 × 20= 0.620/0, de fer et alumine. — Le liquide filtre dans l'opération prest additionné d'ammonisque qui précipite ces deux bases le dépôt est lavé sur filtre taré, néché à 110°C et pesé, fer et alumine par 5 gr. = 0 gr. 064, déduction du poids du à oxyde de fer et alumine 0/0 = 0.064 × 20 = 1.28. Il est doser ces deux bases séparément.

- A l'autre moitié du liquide filtré de C on ajoute quelques

gouttes d'acide acétique et l'on précipite la chaux avec une solution d'oxalate d'ammoniaque. On porte à l'ébullition et on laisse reposer; on filtre ensuite le précipité et on lave, puis on le dose à l'état de sulfate de chaux en le calcinant au rouge avec H^2SO^4 (SO²HO). Le poids de sulfate de chaux multiplié par 0.4118 = CaO, et multiplié par $0.735 = CO^3Ca...$ (CaO, CO²). Poids du sulfate de chaux pour 5 gr. = 6.152 et pour 100 gr. $= 6.152 \times 20 = 123$. CaO $0/0 = 123 \times 0.4118 = 50.65$; CO³Ca (CaO, CO²) $0/0 = 122 \times 0.738 = 90.40$.

Le précipité d'oxalate de chaux peut être calciné au rouge-blanc dans le four Kréchel, marchant à l'aide du gaz et d'une souffierie. En 5 minutes, l'oxalate de chaux est transformé en chaux caustique que l'on pèse.

Le précipité d'oxalate de chaux peut aussi être titré avec une solution à 1/10 de permanganate de potasse. On peut aussi déterminer la chaux indirectement avec le calcimètre Scheibler.

Magnésie. — Dans le liquide filtré de l'opération précèdente, on précipite la magnésie à l'état de phosphate ammoniaco-magnésien par l'addition d'un peu d'ammoniapue, de chlorydrate d'ammoniaque, et de phosphate de soude. On lave le précipité à l'eau ammoniacale sur filtre sans plis ne donnant pas de cendre, puis on le calcine dans le four Kréchel pour le transformer en pyrophosphate de magnésie Mg²Ph²O⁷.... (2MgO,PHO⁵). Le poids de pyrophosphate multiplié par 0.3603 donne celui de la magnésie Soit 0 gr. 027 de pyrophosphate pour 5 gr. de calcaire.

Pyrophosphate $0/0 = 0.027 \times 20 = 0.54$ d'où

Magnésie pour $0/0 = 0.54 \times 0.3603 = 0.191$.

Carbonate de magnésie $0/0 = 0.194 \times 2.1 = 0.407$ ou $0.54 \times 0.757 = 0.408$.

On exprime toujours la magnésie en carbonate.

Sulfate de chaux. — On traite de nouveau 5 à 10 gr. de calcaire pulvérisé avec un peu d'acide chlorhydrique, on filtre le liquide, on lave le résidu jusqu'à ce que les eaux de lavage ne précipitent plus par le nitrate d'argent, puis on fait bouillir le liquide filtré pour chasser H(:1; on ajoute ensuite du chlorure de baryum pour précipiter l'acide sulfurique à l'état de sulfate de baryte. Le poids de sulfate de baryte calciné multiplié par 0.3433 donne le poids d'acide sulfurique, et multiplié par 0.581 donne le sulfate de chaux. Soit, sulfate de baryte pour 10 gr. = 0 gr. 031 ou 31 0/0. Acide sulfurique 0/0 $= 0.31 \times 0.3433 = 0.106$, et sulfate de chaux 0/0 $= 0.31 \times 581 = 0.180$. Un bon calcaire ne doit pas contenir plus de 01 à 0.2 de SO4Ca.

Dosage des alcalis. — On dissout dans un peu d'acide chlorhydrique 10 gr. de matière à analyser et, avant filtration, on y ajoute du carbonate d'ammoniaque pour précipiter la chaux, etc., puis on filtre. On évapore à siccité le liquide filtré et on redissout le résidu dans

u; on filtre sur capsule de platine et on évapore une a On pèse le résidu on le dissout de nouveau et on titre une solution 1/10 normale de nitrate d'argent (en em hromate de potasse comme indicateur). Du poide du si inue celui du chlore, et l'on obtient le poide d'alcalitoude.

e et la soude, à l'état de carbonates et surtout de chlorure les cendres de sucre. Soit, 0.117 0/0.

s. — L'acide carbonique afférent à la chaux, plus l'acid afférent à la magnésie doivent égaler l'acide carboniquirectement.

is avona trouvé : acide carbonique total dosé.	39.840
ponique afférent à 50.42 de chaux	39.623
- 0.195 de magnésie	0.213
Total	39.836

cordant aussi exactement que possible avec celle indunalyse.

uler le carbonate de chaux, il y a lieu de retrancher de l' dosée, celle qui est afférente au sulfate de chaux ; mais nt la proportion en est insignifiante, comme dans notre

on. — La plupart du temps, l'on se contente, pour l'anazaires, de déterminer l'eau et l'acide cardonique. De li ide carbonique, on déduit celle du carbonate de chaux

Résumé :

	200700000	
de chaux.	CaU 50.420	\$10.08
de magné-	MgO 0.194	0.407
rmant les de sucre	Na*O	0.117
stituant les	SO ⁴ Ca (CaO.SO ³)	0.186 1.280 0.620
	Sable	1.860
	Eau	4 350 0.803
	Total	100.000

Coke.

Le coke est le résidu de la distillation de la houille.

On se contente généralement de doser l'eau et les cendres.

Eau. — La proportion d'eau ne doit pas dépasser 4 0/0. Si elle est supérieure, on fait subir au prix une réfaction variant de 0 fr. 25 à 0 fr. 50 par unité d'eau en plus. Mais le bon coke ne renferme pas plus de 4 0/0 d'eau. Le coke étant très poreux renferme quelquefois de grandes quantités d'eau dont la présence n'est trahie par aucun signe extérieur. Il est donc très important de faire ce dosage.

Cendres. — La proportion de cendres est très variable d'un coke à l'autre, elle va de 2 à 16 0/0. Le coke destiné au four à chaux r.e doit pas contenir plus de 3 à 7 0/0 de cendres.

Soufre. — Le coke destiné au four à chaux doit être aussi exempt que possible de soufre qui se convertit en sulfate de chaux, hydrogène sulfuré, acide sulfureux, etc., tous produits généralement très nuisibles dans la fabrication du sucre.

Un bon coke ne doit pas contenir plus de 0.1 à 0.2 0/0 de sou,re.

L'analyse du coke se faisant exactement comme celle de la houille, nous renvoyons à ce dernier produit.

Houille.

La composition des houilles est très variable. Nous donnons ici un tableau de la composition moyenne de principaux combustibles pour servir de terme de comparaison.

	Anthra-	Houille	Houille .	Houille
	cite.	grasse.	demi-grasse	maigre.
Carbonne	2 5 0.96 1.41 2350°	78 4 8 5 5 0.93 1.17 2300° 53 à 72 1.15 à 1.26	75 4 11 5 0.89 1.16 2250• 44 à 61 1.13 à 1.30	69 4 18 5 5 0.79 1.06 2100• 50 a 71 1.34 a 2.05

de l'eau. - On prépare un échantillon moyen à l'aide d'un abre de fragments que l'on brois.

poudre on prélève 5 gr. que l'on dessèche à l'étuve à 150° ou 4 heures. La perte du poids multipliée par 20 = l'eau. 0/0 = 2.10.

des cendres. - On incinère 5 gr. de matière dans une capstine au rouge b'anc et l'on pèse :

Poids des cendres pour 5 gr. 🕿 0.381

 $0/0 = 0.381 \times 20 = 7.62$.

du charbon. — On pèse un gramme de charbon que l'on ntimement avec 40 à 50 gr, de litharge pure (PbO) et que tans un creuset, le mélange est couvert de 20 à 25 gr. de · introduit dans le fourneau à moufie préalablement porté Le charbon brûle aux dépens de l'oxygène de l'oxyde de par conséquent réduit une quantité correspondante de i bout de trois quarts d'heure, une heure, l'opération est on retire le creuset que l'on laisse refroidir ; on le casse. e culot de plomb que l'on pèse après enlèvement de la thérente. Si c'est nécessaire on enlève les dernières porharge par dissolution dans l'acide acétique. Soit 28 gr. le ulot de plomb ; 1 gr. de carbone pur réduisant 34 gr. de poids du plomb multiplié par 2.941 = le poids du char-

 $0/0 = 28 \times 2.941 = 82.35$

ce catorifique. -- Comme une partie de carbone réduit 34 plomb, I partie de plomb correspond pour le carbone à miories Done 235 \times 28 = 6580 calories.

du soufre. -- (a) Méthode à l'eau régale. -- On opère gr., ou 10 gr. de matière pulvérisée suivant richesse pré-Boufre.

me dans un bailon de 100 cc. par 40 cc. d'acide chlorhy-0 cc. d'acide nitrique. Après un repos de 12 à 24 heures. , on filtre, on lave à l'eau chaude. Quand les eaux de précipitent plus le nitrate d'argent, on ajoute dans le ·é, goutte à goutte, une dissolution de chiorure de baryum cces. On chauffe pour raesembler le précipité de sulfate on le recueille sur un filtre taré, on le lave et on le pèse. te de baryte (moins le poi la du filtre) multiplié par 0.137 💳 ເ ຮອບໂທຍ.

, 51 le poids du sulfate de baryte pour 10 gr. de charbon.) sulfate de baryte pour 100 de charbon.

 $0 = 5.10 \times 0.437 = 0.698$.

- b) Méthode au chlorate de potasse. On fait bouillir 2 gr. à 10 gr. de matière finement pulvérisée avec 20 gr. de chlorate de potasse, 100 cc. d'acide chlorhydrique et 200 gr. d'eau. On évapore à sec, on reprend par HCl et on dose SO² dans le liquide filtré, comme ci-dessus.
- c) Méthode au brôme. On fait digérer 2 à 10 gr. de coke dans 100 cc. d'une solution saturée de brôme dans l'acide chlorhydrique concentré. On chauffe, on évapore et on reprend comme ci-dessus par HCl. Lorsqu'on emploie l'eau régale à la place de brôme, les résultats sont un peu trop élevés.
- d) Les trois méthodes ci-dessus ne donnent que le soufre combiné aux métaux, à l'état de sulfures. Pour obtenir le soufre total, on fond 1 gr. de matière avec un mélange bien sec de 16 parties chiorure de sodium, 8 parties nitrate de potasse et 4 parties carbonate de soude. On reprend par HCl, on évapore à sec, on filtre et on dose l'acide sulfurique par le chlorure de baryum, comme ci-dessus.

Essai des noirs.

On peut avoir à analyser des noirs neuss et des noirs revivisés.

Nous commencerons par les noirs neuss dans lesquels on peut déterminer:

1º Le poids de l'hectolitre; 2º l'état physique; 3º l'humidité; 4º le charbon azoté; 5º les sels solubles dans l'eau; 6º le résidu insoluble dans les acides; 7º le phosphate de chaux: 8º le carbonate de chaux; 9º le sulfate de chaux; 10º la silice, l'atumine et l'oxyde de fer: 11º l'azote.

Poids de l'hectolitre. — On mesure exactement un litre de noir dans une mesure en fer blanc, et on le pese. Un bon noir pèse de 60 à 70 kil. à l'hectolitre.

Pour une teneur en humidité et une grosseur de grains égales, le meilleur noir sera le plus léger.

En représentant par 100 le poids d'un bon noir neuf, celui d'un noir en travail, de bonne qualité, ne doit pas dépasser 123. A 147 il est de mauvaise qualité, et à 150 il est hors d'usage.

Le poids spécifique du noir augmente avec l'usage, parce que les parties les plus porcuses, c'est-à-dire les plus légères, se détruisent per res manipulations, et que les autres sincrustent de chaux.

Les bons noirs neufs doivent être spongieux, d'un noir mat, valouté, happer sortement à la langue.

Une teinte rousse indique une cuisson imparfaite; une teinte grise, une cuisson où l'air est intervenu; une teinte blanche, une cuisson trop forte.

'eau aur 5 ou 10 gr. de noir, finem moins 2 neures à l'étuve à 150° C. u moment de la livrai on ne doit mite, on fait subir une réfaction. Decopique absorbe quelquefois ture 20 0/0 sans que rien extérieur

incinère au rouge sombre dans i pir finement pulvériaé. La perte toté et les matières organiques. Coportion très faible, on est con azoté la perte de poids déterm pas dépasser le rouge sombre, au r le carbonate de chaux. Si la ca oin, on humecterait les cendres onisque, puis on dessècherait é

в 9 à 11 0/0 de charbon azoté. nuile de dosor, l'az, te. Dans tous odée (voir analyse des engrais) 0/0 d'azote.

au. — Les cendres provenent de pté sont les sivées complétemen a petit filtre ne connant pas de saèche à l'étuve, puis on les cal représente les sels solubles. Soit e les acides. — On attaque, dans l'acide azot que ou l'acide chlori, de noir. Ensuite on filtre, on laven calcine et on pese. Le poids nsolubles dans les acides, c'est-10/0.

- (Voir dosage de l'acide phosi

— (Voir analyse des calcaires). de de fer. — (Comme pour l'ana

point de ous de sa revivificatio 1 8 minutes 190 gr. de noir reviv de à 5 Baumé. On filtre, non sur 2 soude, mas sur un tampon d t on examine la couleur du liqu Une couleur jaune pâle très claire indique bonne revivification.

— foncée ou brune indique revivification insuffisante.

Incolore ou verdâtre indique revivification trop poussée.

On doit faire cet essai tous les jours.

On revivifie souvent le noir à l'acide chlorhydrique avant de le soumettre à la cuisson.

Pour déterminer la quantité d'acide chlorhydrique à employ ron dose le carbonate de chaux, soit 13 0/0.

Le noir neuf contenant environ 8 0/0 de carbonate de chaux, notre noir en servi :e en cont ent denc 5 0/0 en trop qu'il faut éliminer par l'acide ch!o hydrique.

Or, pour élimi et 1 de carbonate de chaux, il faut 0.73 d'acide ch'ornydrique pur. L'acide chlorhy rique à 23° Baumé contenant 38.498 0/0 de HCl pur, il en faudra employer 1.89 pour 1 de carbonate.

La table 55 de Scheibler indique immédiatement la quantité d'acide chlorhydrique d'une concentration donnée qu'il faut employer pour éliminer depuis 1 jusqu'à 9 de carbonate de chaux.

On étend l'acide d'eau de manière à ce que sa densité ne dépasse pas 2º Baumé.

Résidus de noirs. — Noir de blutage. — Noir de lavage. Superphosphates.

Les noirs de blutage et de lavage servent à la fabrication des superphosphates.

On dose dans ces noirs l'umidité, le carbonate de chaux et le phosphate de chaux (voir plus haut), et l'on déduit des résultats obtenus la quantité d'acide sulfurique qu'il faut employer pour les transformer en superphosphates. Soit un noir de blutage qui a donné à l'analyse :

Eau		
Carbonate de chaux	(CO2	7.204
	CaO	9.166
Dhambara da chama (2000 DhON) DhOACeil 71 101 dent		33.152
Phosphate de chaux (3CaO, PhOs) PhOcas=71.191 dont	CaO	38.039
Il fout amplement une auentité d'acide guifurique tell	الملسمة	4100

Il faut employer une quantité d'acide sulfurique telle qu'elle soit suffisante pour décomposer 1° tout le carbonate, 2° pour neutraliser deux équivalents de chaux du phosphate tribasique, soit 9.169 de

chaux du carbonate et $\frac{38.039 \times 2}{3}$ = 25.359 du phosphate.

Total 34k,528 de CaO.

Or d'après les équivalents de la chaux et de l'acide aulfurique m nohydraté, pour neutraliser 34k.528 de chaux il faut $\frac{49 \times 34,528}{28}$ = 60 k. 224 d'acide à 66°.

Telle est la quantité théorique d'acide à 68° à employer.

Mais en pratique il est bon d'augmenter cette dose de 1 k. ou 2.

De plus pour obtenir un bon mélange et favoriser l'attaque, il fi ajouter à cet acide 32 litres d'eau. On peut remplacer les 65 k. d'aci à 66° par 97 k. d'acide à 53°, et dans ce dernier cas, il n'y a pas d'e à y ajouter.

Gaz du four à chanz

Ra sucrerie on se sert communément de trois appareils pour l'analy du gaz du four à chaux,

 Carbonimètre Stammer. — Cet appareil n'est autre cho qu'une burette de Mohr à robinet, de 50 cc. et à graduation renve sée. Après avoir rempli desu l'appareil on le renverse dans un se plain d'eau. On met as partie supérieure efficée en communicati avec le tuyau de refoulement de la souffierie, au moyen d'un tu en caoutchouc, puis on ouvre le robinet qui donne passage à l'aci carbonique. Quand le courant gazeux a été assez prolongé, on enlé le tube de caoutchouc, on ferme le robinet et on amène le zéro de graduation au niveau du liquide extérieur; puis on ouvre un insta légèrement le robinet pour faire remonter l'eau dans le tube jusqu' zéro, on y introduit ensuite une pastille de potasse, puis bouch: l'extérieur du tube avec le doigt ou la paume de la main, on ag l'appareil jusqu'à dissolution complète de la potasse et absorpti de l'acide carbonique; on ouvre ensuite le tube sous l'eau en fals: coîncider le niveau intérieur avec le niveau extérieur du liquide. nombre de degrés lus multiplié par 2 donne la richesse centésime du gaz en acide carbonique. Si les niveaux du liquide afficurent la division 14 cc. le gaz contient 28 0/0 d'acide carbonique.

Avant de faire la lecture définitive, il est bon de s'assurer | deux lectures successives faites chaque fois après une agitatiprolongée, que le niveau du liquide dans l'appareil ne monte plus.

On dose l'oxyde de carbons sur un nouvel échantillon de gaz, introduisant dans le tabe une boulette de papier à flater imbib d'une solution acide de chlorure de cuivre. Il faut avoir som changer complétement l'eau du vase

b. Carborymet: Raffy. — Le carbonnaètre Raffy s' compo essentiellement d'une éprouvetts gradues de 0 à 100 munie à au parme supérieure d'une douille en culvre portant un robinet à deux voice par lesquelles ont introduit le gaz. et les réactifs. Le maniement de cet instrument est un peu plus facile que celui du carbonimètre Stammer.

c. Appareil Orsat. — Cet appareil est beaucoup plus commode que les deux autres et permet de doser très rapidement l'acide carbonique, l'oxygène et l'oxyde de carbone en supprimant toutes les manipulations ennuyeuse des liquides.

L'absorption des gaz. se fait automatiquement dans des clocheslaboratoires contenant les réactifs ; soude pour l'absorption de l'acide carbonique; protochlorure de cuivre ammoniacal pour l'oxyde de carbone, et pyrogallate de potasse pour l'oxygène.

Voici la description de cet appareil (fig. 36):

G est un flacon contenant de l'eau acidulée par de l'acide chlorhydrique, qui lui enlève la propriété de dissoudre l'acide carbonique.
Ce flacon communaique su mayen d'un tube en caoutchouc L, avec la
partie inférieure du mesureur M, qui est lui-même renfermé dans un
manchon de verre rempli d'eau, afin que les volumes soient toujours
pris à la même température. L'extrémité supérieure du mesureur est
reliée à un tube horizontal TT en verre, portant un robinet R, ainsi
que trois tubulures verticales manies de trois robinets i, j, k. Ces
tubulures sont reliées par des tubes de caoutchouc aux extrémités
supérieures des pièces de verre A, B, C, nommées laboratoires,
tandis que leurs prolongements inférieurs plongent dans les liquides
que contiennent les flacons D, E, F. Tous les joints des diverses
parties de l'appareil sont rendus hermétiques au moyen de ligatures
en fil d'archal; les ouvertures d, e, f, des flacons sont fermées par
des bouchons de caoutchouc.

L'appareil est mis en communication avec l'espace contenant les gaz à analyser par l'intermédiaire d'un tube en caoutchouc V, qui se fixe à l'extrémité du tube de verre. Enfin, un souffie: S, dispo é sur la paroi de la boite et communiquant avec te tube de verre par le robinet r, permet d'extraire l'air de la conduite.

Les liquides renfermés dans les flacons D, E, F. sont intra luits par les tubulures d, e. f. Il est inutile de dire que ces réactifs doivent être appropriés à la nature des vaz que l'on veut doser.

Dans l'étude des foyers industriels et des fours à chaux, on se préoccupe de connaître les proportions de l'acide carbonique, de l'oxyde de carbone et de l'oxygène. Pour ce cas, on fait usage d'une lessive de soude comme absorbant de l'acide carbonique, d'une dissolution de pyrogalla e de potasse pour absorber l'oxygène, et d'une dissolution de protochlorure de cuivre ammoniacal pour séparar l'oxyde de carbone.

Comme dernier détail, nous ajouterons que les laboratoires A et B renferment un grand nombre de tubes de verre qui sont mouillés

par les dissolutions, afin de multiplier l'étendue des surfaces de contact des réactifs et des gaz, et de hâter autent que possible l'a - sorption de ces derniers.

Le laboratoire C contient un rouleau de tolle de cuivre rouge qui, en se dissolvent dans le chlorhydrate d'ammonisque, donne lieu à la production du protochlorure de cuivre et à la régé ération de ce réacti'. Le pyrogallate de potasse et le chlorure de cuivre ammoniscal absorbant l'oxygène, il ne laut pas laisser ces produ te en contact avec l'air qui remplit les flacons E, F. Dans es but on recouvre les il quides d'une couche de 1 centimètre environ d'épaisseur d'huile de pétrole. Mais il laut éviter, dans les manipu ations, d'en feire passer dans jes cloches à absorption

Fig. 36.

Voici maintenant comment on procède à une analyse. Le robinet R étant ouvert de façon à mettre l'appa eil en communication avec l'atmosphère on éleve l'aspirateur G. L'eau acid dée vient remplir le mesureur en chassan l'air qui s'y trouve. On ferme alors 'es ro-

binets R, i et j, on ouvre le robinet k, et l'on enlève le bouchon f. En abaissant le flacon G, on produit une aspiration de l'air contenu dans le laboratoire C, qui se remplit du liquide contenu dans le flacon F. On amène le niveau du liquide jus ju'au trait de repère gravé sur le tube étroit qui surmonts le laboratoire, puis on ferme le robinet k. On ouvre ensuite le robinet R et, en élevant l'aspirateur, on emplit de nouveau le mesure pripuis, refermant le robinet R, on ouvre j, on retire e, et l'on aspire dans le laboratoire B le liquide du flac n E. En répétant une troisième fois les mêmes manœuvres, on fait passer le l'quide du flacon D dans le laboratoire A.

On ouv e de nouveau le robinet R, puis on élève l'aspirateur de manière à remplir le mesureur jusqu'au trait supérieur marquant l'origine de la graduation; on referme le robinet R, puis on établit, par la tubulure N, comme l'indique le dessin, la communication de l'appareil avec l'espace contenant le gaz à analyser. On ouvre le robinet r et, faisant sonctionner le soufflet, on aspire dans le tube V que l'on purge a nai de l'air ou des gaz provenant d'une opération précédente. Après quelques instants, on est certrin que la conduits Ve t entièrem nt remplie par les gaz à analyser; on ferme alors le robinet r et l'on ouvre R, de manière à faire communiquer les tabes Tet Vet à isoler le soufflet. L'eau s'écoule dans l'aspirateur pendant que le tube mesureur se remplit de gaz, et, lorsqu'elle est revenue au même niveau de part et d'autre, on ferme le robinet R pour séparer l'appareil de la condu te et du soufflet, puis on s'assure que le volume du gaz sur lequel va porter l'analys : occupe bien 100 parties du tabe M.

On ouvre le robinet i et l'on è ève le flacon G; l'eau chasse le gaz dans le laboratoire A, qui renferme une lessive de soude. Le faisceau de tubes de verre multipliant les pointes de contact, l'acide carbonique est absorbé; on abaisse l'aspirateur, le gaz revi nt dans le mesureur, et le laboratoire A se remplit de lessive : on ramène celle-ci jusqu'au trait de repère, puis on ferme le robinet i. On place le flacon G de manière que l'eau y soit au même niveau que dans le mesureur, afin que le gaz se trouve à la pression atmosphérique; on lit alors le vo'ume occupé, et la différence entre la lect re faite avant l'absorption et celle que l'on a faite après donne le volume du gaz carbonique qui a été retenu par la soude.

On ouvre le robinet j, et, en opé an de la même manière dans le aboratoire B, qui renferme une dissolution de pyrogallate de potasse, ou trouve le volume de l'oxygène absorbé.

Enfin, on répète les mêmes manipulations dans le laboratoire C, qui est rempli d'une solution de protochlorure de cuivre ammoniacal, et l'on obtient de la même manière le volume de l'oxyde de carbone-S'il reste, après ces trois absorptions, du gaz non dissous, son

représente l'azote qui ne pouvait être retenu par aucun des précèdents.

que les absorptions soient complètes, il est indispensable de dusieurs fois les gaz dans chaque laboratoire. On ne passe sage à l'autre que si deux lectures consécutives sont inden-

Esive de soude jui doit être employée dans l'appareil pèse 36.
L'absorpt on de l'acide carbonique est d'autant plus rapide concentration de la lessive est plus grande: i) faut donc remeliquide du fiscon D quand la réaction devient trop leute, dire lo sue la plus grande partie de l'alcali a été transforce bonate.

ssolution de potasse est à la même concentration que celle de li convient de n'ajouter l'acide pyrogallique qu'au moment de ence, en proportionnant la quantité au volume d'oxygène à er.

stochlorure de culvrammoniacal est obtenu par la dissolula tolle de culvre dans une dissolution de sel ammoniac unmoniaque.

otochlor re de cu vre jo sit de la propriété d'absorber égaleoxygène. Pour que la dernière réaction indiquée représente cent l'o yde de carbone, il est donc nécessaire qu'il ne reste cygène non absorbé par le pyrogaliate de potasse.

¿énèra ion du protochlorure de cuivre ammoniacal étant assez y a uelq efois avantage à remplacer ce produit par le proprieté d'absorber l'oxyde one.

pareil Sidersky, fig. 37. — Il est une modification de celui sibler. Il ne peut doser que l'acide carbonique.

z à analyser arrive par le tuyau en caoutchouc g dans le en verre A qui comprend un volume de 100 centimètres cubes s deux traits marqués par 0 et 100. Ce cylindre a été préala-rempli d'eau qui, par aulte de l'arrivée du gaz, s'écoule dans sitte de Woolf. E

le niveau de l'eau a'est abaissé dans le cylindre A jusqu'à ne zéro, on ferme le robinet p et on ouvre les robinets r et s ère à ramener le gaz à la pression ordinaire. Puis on ferme et s et on fait rentrer l'eau dans le cylindre A en pressant n en caoutchouc F. Le gaz traverse alors les deux éprou
et D' remplies en partie d'une solution de potasse caustique dans le cylindre en verre B. Ce cylindre est gradué en 100 tres cubes de façon que chaque division de l'échelle corres
volume de 1 cantimètre cube, il communique avec un autre : en verre C. A mesure que le gaz privé d'acide carbonique

entre dans le cylindre B, on fait écouler l'eau dans la bouteille de Woolf, E. de manière à maintenir le même niveau dans les deux cylindres B et C. Quand toute l'eau est remontée au trait 100 du cylindre A, on lit sur l'échelle du cylindre B le volume de l'eau qui est restée, lequel est égal au volume de l'acide carbonique absorbé dans les éprouvettes D et D'. Dernièrement Sidersky a modifié un peu la disposition des éprouvettes D et D' dans le but de pouvoir les remplir et les vider plus facilement.

Dépôts ou inscrustations des chaudières.

Il est très important de connaître la composition du dépôt formé dans les générateurs afin de savoir ce qu'il faut faire pour les empêcher.

Acide carbonique. — On le dose comme dans les calcaires ou dans le noir.

Matières organiques. — On brûle une quantité connue, 5 gr. du dépôt, dans une capsule de platine et l'on détermine le poids des cendres, soit 3.50, on fait ensuite sur les cendres le dosage de l'acide carbonique dont on retranche le poids des cendres, soit 0g.20 de CO².

3.50 - 0.20 = 3.30 = le poids des cendres.

D'où matières organiques réelles 5 — 3.50 = 1.70, et pour 100 = 31. Pour les autres dosages on prend 10 gr. de matière que l'on dissout à l'ébuilition dans l'acide chlorhydrique. Quand la dissolulution est complète on filtre sur un filtre taré et on lave à l'eau bouillante. On pèse le résidu désséché.

Le liquide filtré et les eaux de lavage sont portés au volume de 1 litre sur lequel on prélève la quantité nécessaire pour le dosage du fer, de l'alumine, de la chaux, de la magnésie⁴.

Quand le résidu est considérable, c'est-à-dire s'il contient beaucoup de sulfate de chaux, on en fond dans un creuset 1 gr. avec 5 à 6 gr. de carbonate de soude afin de transformer le sulfate de chaux en carbonate de chaux et en sulfate de soude. On traite la masse fondue par l'acide chlorhydrique et l'on porte le liquide filtré à 1 litre. Sur 300 cc. on dose l'acide sulfurique en le transformant en sulfate de baryte.

(1) Voir à l'analyse des calcaires.

Gaz d'éclairage.

L'analyse quantitative du gaz d'éclairage est assez compliquée et exige certains appareils que l'on ne possède généralement pas dans les laboratoires de sucrerie et de distillerie.

Nous nous bornerons à indiquer sommairement les essais qualificatifs auxquels il suffit presque toujours de le soumettre.

On peut se convaincre de la présence de l'ammoniaque en faisant passer pendant une demi-heure un courant de gaz dans une éprouvette à pied remplie d'eau teintée de quelques gouttes de tournesol légèrement rougi qui dans ce cas ne tarde pas à virer au bleu.

La présence de l'acide carbonique se constate en faisant passer le gaz dans une éprouvette à pied remplie d'eau de chaux ou d'une solution de chlorure de calcium aiguisée d'ammoniaque. Le gaz carbonique précipite la chaux à l'état de carbonate. L'acide carbonique allonge la flamme du gaz.

Pour constater la présence de l'acide sulfurique on fait passer pendant 5 minutes le gaz dans une solution d'acétate de plomb. Il se produit un précipité noir de sulfure de plomb.

Minium.

Le minium est une combinaison de protoxide de plomb (litharge) et de bioxyde de plomb (acide plombique ou oxyde pur).

Il est quelquesois falsisié avec des substances terreuses, de la brique pilée, de l'ocre rouge, du colcothar (sesquioxide de ser).

Il est facile de séparer ces impuretés et d'en déterminer la proportion. Pour cela on fait bouillir un poids connu, 11 gr. par exemple, de minium, dans de l'eau sucrée additionnée d'acide azotique. Le bioxyde de plomb se transforme en protoxide qui se dissout entièrement; on filtre, on lave et on pèse les impuretés restées sur le filtre-

Pour découvrir l'oxyde de cuivre et le peroxyde de fer, on traite le minium par l'acide sulfurique étendu, puis on ajoute de l'ammoniaque; en présence du cuivre le liquide se colore en bleu, tandis que le fer est précipité sous forme d'hydrate.

Si l'on veut déterminer la quantité de fer contenu dans le minium, on le précipite par l'ammoniaque.

Évaluation de l'état d'oxydation du plomb dans un minium.

On dessèche à 110°C l'échantillon pour évaluer l'eau; puis on calcine ce même échantillon dans un creuset ouvert. La perte de poids

indique la quantité d'oxygène provenant du peroxyde de plomb contenu dans le minium. Les bonnes sortes perdent par calcination 2.4 à 2.6 0/0 d'oxygène, les mauvaises, moins, et quelquefois pas plus de 1.80 0/0.

Cèruse.

La céruse est un mélange de carbonate et d'oxyde de plomb.

Elle est souvent faisifiée par du su fate de baryte, du carbonate de baryte, du sulfate de plomb, du kaolin, du sulfate de chaux, du carbonate de chaux et quelquefois par du blanc de zinc (Zn O).

Essais: on soumet un échantilion à la calcination; la perte de poids indique l'eau et l'acide carbonique.

Sur un autre échantition on dose l'acide carbonique (voir analyse des calcaires) ; la différence donne l'eau.

La céruse pure se dissous entièrement dans l'acide azotique; s'il y a un résidu, on peut conclure à une falsification avec du sulfate de baryte, du sulfate de plomb ou du plâtre. On filtre le résidu et on le pèse pour connaître le tant pour 100.

Il est facile de déterm iner la nature du résidu : s'il noircit en l'humectant avec du sulf hydrate d'ammoniaque, c'est du sulfate de plomb,
al l'extrait aqueux est troublé par le chlorure de baryum et l'oxalate
d'ammoniaque, c'est du p lâtre; on fait digèrer le résidu avec une
solution de carbonate de soude et de sulfate de soude qui transforme
les sulfates de plomb et de chaox en carbonates lesquels sont dissous par l'acide azotique; c'est du spath pesant BaSO*....
(BaO.SO*).

On reconnaît le zinc en ajoutant dans le liquide filtré un léger excès de sulfhydrate d'am moniaque qui forme un précipité blanc de ZnS si ce métal existe dans la céruse. Si on veut doser le zinc, on continue à ajouter du sulfhydrate d'ammoniaque pour compléter la précipitation du Zn S que l'on recueille.

En traitant une au tre portion de la liqueur par l'oxalate d'ammoniaque et l'ammoniaque, on précipite la chaux à l'état d'oxalate de chaux, al la céruse contient du carbonate de chaux. On dose aussi quelquesois la proportion d'huile dans la céruse.

Pour cela on en épuise 10 gr. avec du sulfure de carbone; on évapore ensuite le sulfure de carbone, et on pèse l'huile.

CHAPITRE XI

Réactifs et liqueurs titrées.

- RÉACTIFS:

Eau distillée

En sucrerie on emploie souvent l'eau provenant de la condensation des vapeurs d'ébullition des jus dans le triple effet, et qu'on appelle eau ammoniacale, à cause d'une certaine quantité d'ammoniaque, environ 1 gr. par litre, quelle contient toujours.

Pour l'employer à la confection des liqueurs titrées, il est nécessaire d'en expulser préalablement l'ammoniaque; par une ébulition prolongée.

L'eau distillée pure, évaporée dans une capsule de platine, ne doit laisser aucun résidu. Elle ne doit précipiter ni par le nitrate d'argent (présence de chlorures), ni par le chlorure de baryum (sulfates), ni par la liqueur de Nessler (ammoniaque), elle doit marquer 0 degré nydrotimétrique.

Alcool.

C4A6O2...C2H6O

On en examine le degré avec l'alcoomètre centésimal de Gay-Lussac. On peut se convaincre de sa pureté par l'odeur et par sa réaction neutre sur le papier de tournesol sensible.

Acide oxalique.

C4H4O+ ... C4H4O4.

acide oxalique pur doit brûler, sans laisser de résidu, dans une psule de platine, au-dessus d'un bec Bunsen.

le du commerce, on le dissout dans très peu refroidissement il cristallise. On sèche les crissilles de papier buvard. On peut recommencer rois fois.

Potasse caustique.

KO...K'O

escute dans la proportion de 10 gr. pour 100 cc. naité de 1.15. La solution doit être libre d'acide en reconnait à l'Mervescence qu'il produit en y nême solution saturée par HCl ne doit pas se liaque (aluminate). Elie doit se dissoudre dans els de chaux).

Soude caustique.

Na0...Na*0

s pour la potasse. En y ajoutant du sulfure ition ne doit pas se colorer en noir (présence du

Eau de chaux.

de la chaux récemment éteinte. Pour celà on ar 1 litre d'eau distrilée, en agitant à plusieurs ture de chaux et dissout les sels ou oxydes de strontium, magnésium, contenus dans la chaux et a duré une journée, on décante et on rejette ce par une nouveile quantité d'eau distillée.

trois fois cette opération qui a pour but d'enpuretés solubles de la chaux. On verse ensuite ur l'hydrate de chaux I litre d'eau distillée que intact pendant 24 heures au moins, en agitant repos on décapte. La liqueur obtenue est l'eau à 15°C 1 gr 285 de CaO par litre.

- er soigneusement à l'abri de l'air, dans un flacon
- a conserver dans le flacoh même qui contient le

Hydrogène sulfurė.

HS.

On l'emploie à l'état de gaz ou à l'état liquide.

A l'état de gaz on le prépare dans le laboratoire en faisant réagir, dans un appareil ad hoc, appareil Sainte-Claire-Deville, ou appareil Kipp, l'acide sulfurique sur le sulfure de fer. On le lave en le faisant passer à travers de l'eau dans un flacon de Wolff.

L'eau dissolvant 4 fois son volume d'hydrogène sulfuré, on se sert souvent de la dissolution aqueuse de ce gaz qui a l'inconvénient de s'altérer assez rapidement, en déposant du soufre dans le fiacon qui la contient.

Acide sulfureux.

SO2.

On emploie la dissolution aqueuse saturée à froid. conservée dan des flacons bien bouchés.

Eau régale.

On la prépare en mélangeant 3 parties d'acide chlorhydrique avec une partie d'acide azotique.

Ammoniaque.

Az Hª.

Incolore, si elle est pure. La solution aqueuse ayant une densité de 0,96, contient 10 0/0 d'ammoniaque. L'ammoniaque à 22° Baumé ou de 0.924 de densité contient 20 0/0 d'ammoniaque.

Elle doit se volatiliser sans résidu sur une lame de platine (sels). L'addition de deux fois son volume d'eau de chaux ne doit pas la troubler (acide carbonique). Diluée et saturée d'acide nitrique, elle ne doit pas précipiter par le nitrate d'argent (chlore), ni par le nitrate de baryte (acide sulfurique).

Ether.

C+H+ (C+H+O+)... (C+H+)+O

'arique pur anhydre pèse 65° et a une dennité de 0.718 seutre au papier de tournesol sensible, et non acide. I^l au résidu par l'évaporation.

Acide acétique.

C+H+O+ ... C+H+O+.

oncer aucun précipité par le nitrate d'argent (chlors) rure de baryum (acide sulfurique). L'évaporation ne ser de résidus (sels).

ique à 8º Baumé contient 46 0/0 d'acide anhydre.

Acide chlorhydrique.

HCl

est incolore Ditué, il ne doit pas se troubler par l'adrure de baryum) présence d'acide sulfurique). On en ensité ou le degré Baumé. La présence du ser se maniration jaunêtre qu'il prend par l'évaporation. Il ne doit apier d'iodure de potassium amidonné, ni décolorer re); il ne doit pas décolorer l'iodure d'amidon (acide

Acide nitrique.

P. mol. $Az^{0}O^{0} = 108$. $AzO^{0} = 54$.

l'acide dilué avec le nitrate d'argent (chlore) et le saryum (a:ide sulfurique). Il ne doit donner aucun ses deux réactifs.

le l'acide concentré est de 1.200 et contient 32 à 33 0/6

Acide sulfurique.

 $H^{2}SO^{4} = 98. SO^{2}HO = 49.$

rique pur concentré à 66° doit être incolore (matières délangé à 4 ou 5 fois son polds d'alcool, il doit rester see des oxydes de plomb, de fer et de calcium).

Mélangé à froid avec un peu de sulfate de protoxyde de fer pulvêrisé, il ne doit pas prendre de coloration rose (composés nitreux). L'arsenic se reconnait avec l'appareil de Marsch. Il ne doit pas réduire, quand il est dilué, le permanganate de potasse (acide sulfureux).

Quand on veut le diluer, on doit verser doucement l'acide dans l'eau distillée, et non l'eau dans l'acide.

Phosphate de soude.

PhNa⁹HO⁴ ... PhO³HO.2NaO

Ce sel contient 10 0/0 d'eau. On examine la solution en y ajoutant de l'ammoniaque et chauffant; elle doit rester claire. Les dépots obtenus par le nitrate d'argent et le chlorure de baryum doivent être parfaitement solubles dans l'acide nitrique et ne pas donner lieu à un dégagement de gaz carbonique

Carbonate d'ammoniaque.

J*Az*H**O* ... (AzH*HO)*HQ.\$CO*.

Ce sel, chauffé dans une capsule de platine, ne doit pas laisse, de résidu. Il ne doit donner aucun précipité ni par le nitrate d'argent n par le chlorure de baryum.

Chlorure d'ammonium.

AzH4Cl ... AzH8,HCl.

1 de sel pour 8 d'eau.

Ce sel, chauffé comme le précédent, ne doit laisser aucun résidu. Il doit être neutre au papier de tournesol.

Oxalate d'ammoniaque.

 $(AzH^4)^2C^2O^4 + aq. ... C^2O^8AzH^2,2HC$

1 de sel pour 25 d'eau.

On l'examine avec l'hydrogène sulfuré et le sulfure d'ammonium, qui ne doivent pas troubler la solution.

Liqueur de Nessler.

On dissout 4 gr. d'iodure de potassium dans chauffe un peu, et l'on ajoute de l'iodure de merc reste encore un excès insoluble. On laisse refroldir d'eau, on filtre et on ajoute 75 cc. d'une solution tique de densité égale à 1 20. On laisse le liquide da pendant 48 heures, au bout des quelles on décante

Ce réactif, d'une sensibilité extrême, sert à coninfinitésimales d'ammoniaque.

Sous-acétate de plomb liquie

Les formules pour le préparer sont fort variées, par la raison que le sous-acétate de plomb n'a pabien définie, et n'est pas toujours de l'acétate aesqu

Formule a. — On dissout à une douce chaleur heures dans une capsule de porcelaine, 300 gr. d plomb et 160 gr. de litharge pulvérisée dans un l cante ou on fitre la solution qui doit être très alca.

Formule b.

Acétate neutre de plomb	200
Litharge	60
Eau	700
Formule c.	
Acétate neutre de plomb	500
Litharge	150
Esu	1500
Formule d, de M Courtonne.	
Acétate neutre de plomb	350
Eau	825
Ammoniaque à 22	55

Teinture d'Indigo.

On traite peu à peu 6 gr. 60 d'indigo par 66 gr. de Nordhausen en évitant l'échauffement. Après 48 neures de contact, on verse le produit dans 1 litre d'eau, on agite, on laisse refroidir et on flitre.

Tannin.

On dissout 1 de tannin à l'éther dans 10 parties d'eau, ou mieux dans 5 parties d'eau et 5 parties d'alcool à 90°.

Teinture de tournesol.

On chauffe pendant 12 heures à une douce chaleur 1 partie de tournesol pulvérisé dans 6 parties d'eau en agitant fréquemment. On décante ensuite dans une éprouvette à robinet; au bout de 12 à 24 heures on soutire le liquide clair qui est fortement bleu et alcalin. Pour le sensibiliser on le partage en deux parties à peu près égales, puis on ajoute goutte à goutte en agitant constamment, de l'acide sulfurique dilué. Quand le liquide devient rouge, on mélange ensemble les deux portions qui prennent la coloration bleue. On les sépare de nouveau en deux parties égales, puis dans l'une d'elles on ajoute encore de l'acide sulfurique très dilué jusqu'à virage au rouge. On mélange de nouveau les deux liquides pour recommencer encore plusieurs fois le même traitement. A la fin, on obtient ainsi une liqueur violacée très sensible, bleuissant facilement par l'action des alcalis, et rougissant par l'action des acides.

Il faut une grande habitude pour bien réussir cette teinture.

Cette teinture doit se conserver dans un flacon dont le bouchon est percé d'un trou pour ménager l'accès de l'air. Quand la liqueur se décolore, il suffit de l'agiter à l'air pour ramener la coloration primitive.

Teinture d'acide rosolique neutralisé.

On la prépare en dissolvant l'acide rosolique cristallisé dans de l'alcool a. 90°. Cette liqueur présente une coloration jaune et es fortement acide; elle doit être sensibilisée.

Alors elle prend une coloration intermédiaire entre le rouge et le jaune. Elle a la propriété de virer au jaune par l'action des acides, et au rouge par l'action des bases.

Teinture de phtaléine.

On dissout 10 gr. de phénolphtaléine dans 1 litre d'alcool à 50. Ce réactif est incolore en présence des acides et vire au rouge vil ses. Mais préparée comme nous venons e est acide, on la sensibilise comme l

Teinture de lacmoide.

r, de lacmoïde dans 1 litre d'alcool i d'un beau bleu qui a la propriété de tils la ramément au bleu. Elte convient cidimétriques, car le virage du rouge au etteté. Elle convient moins bien pour le r le virage du bleu au rouge est beaucc être sensibilisée.

rs titrés et papiers sensibles.

première et pour la deuxième carbonata per tous les titres c'est-à-dire leur faire u'à 2 gr. d'alcalinité exprimée en chaux esible d'indiquer exactement la manièmet, cur les poudres de curcums et de les unes des autres, de sorts que les sont jamais de richesse constante. Le l'érent souvent aussi suivant le fabricant e période de la fabrication. Il faut donc papiere par tatonnements.

on plus préparer le papier de tournesol s une teinture de tournesol parfaiteme papier collè que l'on trouve dans le com degré d'acidité varie avec les différen s numéros de papier. Il faut encore lei

mesol sensible doit être violet. Il bleuit agit par l'action des acides.

as que leur titre, et deviennent rouges ... Ils prennent une légère teinte rosée (in liquide dont l'alcalinité est égale à l' on en prend une bandelette entre le ge dans le liquide, car quel que soit sor tinité des jus, des lors qu'il sersit alcien rouge.

der de curcums de la même façon; la cha ruge brun. Son usage tend à disparattre

Liqueurs alcalimétriques et acidimétriques.

Les liqueurs alcalimétriques se font ordinairement avec les acides sulfurique, chlorhydrique ou oxalique; pour les liqueurs acidimétriques on emploie d'habitude la soude ou la potasse, plus rarement l'ammoniaque.

Les liqueurs alcalimétriques et acidimétriques normales contiennent par litre l'équivalent en poids de l'acide ou de la base employés. C'est ainsi que l'acide sulfurique normal contient 40 gr. d'acide anhydre SO³ ou 49 gr. d'acide monohydraté SO³HO...H²SO⁴.

L'acide chlorhydrique normal contient par litre 36 gr. 50 HCL

L'acide oxalique normal contient par litre 63 gr.

Les liqueurs acidimétriques normales contiennent par litre 47 gr. de potasse anhydre,

31 gr. de soude,

17 gr. d'ammoniaque AzH².

Les liqueurs demi-normales contiennent la moitié de l'équivalent; et les liqueurs déci-normales en contiennent la dixième partie.

Outre les liqueurs normales, on fait des liqueurs arbitraires contenant 10 ou 100 gr. d'acide ou de base par litre.

En sucrerie, les liqueurs alcalimétriques sont titrées de telle façon que 1 cc. employé dans un volume déterminé de jus sucré indique 0 gr. 1 ou 0 gr. 01 de chaux par litre.

Nous verrons plus loin les différentes liqueurs alcalimétriques employées.

Préparation d'une liqueur alcalimetrique.

La meilleure liqueur alcalimétrique est faite avec l'acide sulfurique. Supposons qu'on veuille faire une liqueur d'acide sulfurique contenant 49 gr. H²SO⁴ par litre.

Ce serait s'exposer à de graves erreurs que de peser 49 gr. d'acide sulfurique pur et concentré du commerce, car cet acide n'est jamais monohydraté: celui qu'on désigne sous le nom de pur ett bouilli ne l'est pas davantage.

Il est donc nécessaire, pour préparer une liqueur sulfurique titrée, de doser préalablement l'acide sulfurique.

Voici comment on procède pour la titrer:

On pèse 54 à 55 gr. d'acide pur et concentré, que l'on étend d'eau distillée de manière à former environ 1 litre.

Après refroidissement et mélange homogène, on prélève 10 cc. de

lesquels on dose l'acide sulfurie e de baryte qu'on lave, qu'on re le dosage en double. Si les résul quette le poids d'acide sulfurique re. Soit 52 gr. 55 la quantité de l' jit maintenant d'amener cette liquitre.

ie sont contenus dana 1000 cc., 49 $\frac{49}{54}$ = 932 cc, 6; on prendra donc

ra à un litre avec de l'eau distiliée preuve, on précipitera par le chlor ur 10 cc. de cette dernière liqueur, alfate de baryte égal à 1 gr. 165. I comment on fait le dosage de l'i

ture de baryum.

0 cc. de liqueur acide dans un vas: e environ 100 cc. d'esu distillée et lition. On y fait ensuite tomber | orure de baryum, de manière à n sulfate de baryte se sépare cristalli m aussi longtenips qu'une goutte roduit un précipité. La précipitation récipité et l'on décante la liqueur ltre sans plis ne donnant pas de c antation terminée, on yerse dans le e et on laiese déposer de nouve au décantée sur le filtre, puis re uvelle cau bouillante et ainsi de a précipité par décantation jusqu'à 🤈 i de l'entonnoir ne précipite pas l' alors la tota ité du précipité sur l e à cau bouillante et par le frotten e en caoutchouc.

outté on le séche à l'étuve, on l'i Kréchel. A la fin de la calcinatio es gouttes d'un mélange d'acide : pour transformer en aulfate de b t s'être formé par réduction.

ment on pese.

sulfate de baryte SBa O* ... (BaO, SO*) étant 116.5 sulfurique H* SO* étant 49, en multipliant le poids 49

yte trouvé par le rapport 116,5, c'est-à-dire par

0, 206 on obtient le poids x de l'acide sulfurique H2SO4 contenu dans la prise d'essai.

Pour avoir le poids de l'acide calculé en anhydrique sulfurique, il faudrait multiplier le poids de sulfate de baryte trouvé par 0.34335.

Soit 1 gr. 2492 le poids de sulfate de baryte fourni par 10 cc. de la liqueur sulfurique primitive ci-dessus.

1 gr. $2192 \times 0.4206 = 0$ gr. 5254 de H²SO⁴ contenu dans 10 cc. de la liqueur, soit 52 gr. 54 par litre.

932 cc. 6 de cette liqueur étendus à 1 litre donneront, comme nous l'avons vu plus haut, la liqueur sulfurique normale à 49 gr. H²SO² par litre.

Au lieu de faire le dosage du sulfate de baryte sur 10 cc. de liqueur, il vaudrait mieux opérer sur 20 à 25 cc. Pour cela on prélève cette quantité de la liqueur initiale que l'on étend de son volume d'eau distillée, et l'on opère sur 20 ou 25 cc. de ce mélange.

Toutes les liqueurs sulfuriques se préparent de même.

Une fois qu'on est en possession de la liqueur sulfurique normale, on s'en sert pour préparer la liqueur sodique ou potassique normale, c'est-à-dire contenant 31 gr. Na²O ou 47 gr. K²O par litre.

Pour cela on dissout dans l'eau distillée 35 à 45 gr. de soude caustique pure ou 50 à 55 gr. de potasse pure et l'on fait 1 litre. Après refroidissement et mélange bien homogène on en prélève 10 cc. que l'on introduit dans un verre à pied avec 2 ou 3 gouttes de teinture de tournesol sensible. Puis à l'aide d'une burette graduée on verse peu à peu dans ce liquide de la liqueur sulfurique normale jusqu'à ce que la couleur passe du bleu au rouge pelure d'oignon.

Soit 11 cc. 9 de liqueur sulfurique employée:

Si 10 cc de liqueur sulfurique normale correspondent à 0 gr 31 de

Na²O, 11 cc. 9 correspondront à $\frac{0.31\times11.9}{10}$ = 0.3689. La liqueur sodi-

que contient donc 36 gr. 89 de Na²O par litre. Il s'agit maintenant de l'amener à ne contenir que 31 gr. par litre.

Si 36 gr. 89 sont contenus dans 1000 cc., 31 gr. seront contenus dans $\frac{1000\times31}{36.89}=840$ cc. 4.

On prendra donc 840 cc. 4 de cette liqueur qu'on étendra à 1 litre avec de l'eau distillée.

Les liqueurs alcalimétriques et acidimétriques normales se neutralisent volume à volume.

Les liqueurs alcalimétriques employées en sucrerie sont les suivantes:

Liqueur à 175 gr. H280+ par litre

te liqueur correspond à 0 gr. 1 CaO. Elle sert à doi s le lait de chaux et les jus chaulés.

liqueur & 17 gr. 5 H2SO4 par litre.

t servir pour déterminer l'alcalinité des jus de les ca

iqueur à 1 gr. 75 H2SO4 par litre.

rvir à déterminer l'alcalinité des jus de 2º carbonat

a phtaléine Vivien pour la 1º carbonatatio.

ame de cette liqueur neutralise 1 volume de jus, ce j 5 CaO par litre.

ı phtaleine Vivien pour la 🏞 carbonatatio

me de cette liqueur neutralise 1 volume de jus, ce ju 25 CaO par litre.

Liqueur alcalimétrique Le Docte.

liqueur pour 25 cc. de jus = 0 gr. 1 CaO par litre.

TROISIÈME PARTIE

CHAPITRE I

Conduite de la diffusion.

Dans le travail de la diffusion, on doit toujours avoir deux objecttfs en vue : épuiser le plus possible la cossette, et extraire le jus à son maximum de densité.

Il est presque passé à l'état d'axiome, en sucrerie, de dire que la perte en sucre à la diffusion est de 0,50 pour 100 de betterave. Le fabricant qui obtient ces résultats, s'en déclare satisfait et ne cherche pas à améliorer son travail, persuadé qu'il est arrivé à l'extrême limite de la perfection.

Cependant, la pratique a démontré que l'on peut arriver à un épui-; sement sensiblement meilleur, et limiter la perte à 0.15 ou à 0.20 au maximum de sucre pour cent de betteraves. Dans ce cas, la teneur saccharine des cossettes épuisées est de 0,10 à 0,15 %; celle des petites eaux ne dépasse pas 0.05 % soit un 1/2 gr. par litre. L'épuisement dans ces limites est parfaitement possible avec l'obtention de jus denses. Il suffit d'une surveillance attentive et d'un contrôle chimique sérieux pour le réaliser. Le bénéfice résultant d'un travail ainsi conduit sur celui qui consiste à perdre, comme c'est le cas général, 0.50 de sucre, se chiffre par 3,000 à 3.500 k. de sucre par million de kilogr. de betteraves; et si l'on réfléchit que ce sucre doit être considéré comme libre d'impôt, on voit qu'il y a là une source de bénéfices considérables, supérieurs à ceux que procure l'épuisement des écumes. L'économie est au moins de 2.000 francs par million de kilogr. de betteraves. N'y a-t-il pas là, pour le fabricant, un intérêt suffisant pour s'assurer le concours d'un chimiste sérieux qui prendra à cœur de surveiller et de conduire le travail d'une facon régulière?

On a fait à cet épuisement presque complet de la cossette, le reproche d'introduire plus d'impuretés minérales, c'est-à-dire plus de sels dans les jus. Cette objection n'est évidemment pas fondée, car on ne peut introduire dans les jus plus de sels que la betterave n'en contient; or, en retirant tout le sucre, il est logique de retirer tous les sels, et l'on a alors le jus naturel de la betterave, pas plus mauvais dans tous les cas, s'il n'est pas meilleur. Avec un épuisement moindre la proportion de sels par rapport au sucre, est la même, car le sucre ne diffuse pas plus vite que les sels; c'est même le contraire qui a lieu; de sorte qu'il serait plus exact de dire, que plus on épuise la cossette, plus élevé est le coefficient salin des jus de diffusion.

Il y a un intérêt non moins sérieux pour le fabricant à produire des jus à leur maximum de densité. C'a été longtemps une croyance généralement admise, elle l'est encore auprès de bien des fabricants, que la diffusion doit nécessairement donner des jus faibles et en produire d'autant plus que la betterave est plus riche. La conséquence était que l'usine devait être obligée de réduire considérablement son travail, que dès lors les frais de fabrication de la betterave riche devaient être beaucoup plus considérables que ceux de la betterave pauvre. Bref, c'est tout juste si l'on ne disait pas qu'il valait mieux travailler de la betterave médiocre. Heureusement la loi de 1884 est venue modifier cette dernière appréciation; cependant elle n'a pas fait tomber encore tous les préjugés à l'égard de la diffusion.

Eh bien! la pratique a encore démontré que la diffusion ne devait pas nécessairement donner des jus à 3°, 8, comme on les obtenait il y a deux ou trois ans, et comme on les obtient encore dans beaucoup de fabriques. Elle a démontré que la diffusion ne produit des jus faibles qu'avec la betterave pauvre, qu'elle peut produire des jus à haute densité, et d'autant plus denses que la betterave mise en œuvre est plus riche. En un mot, en prenant certaines précautions en conduisant rationnellement la diffusion, on obtient facilement des jus dont la densité est les 8/10° de la densité initiale du jus de la betterave. C'est ainsi qu'une betterave à 5° de densité donnera du jus à 4°; une betterave à 6° en donnera à 4°, 8, et une betterave à 7°, en produira à 5°, 6, tout en maintenant l'épuisement dans les limites indiquées précédemment.

Il en résulte naturellement :

1º Que la proportiou du jus fournie par la betterave est très faible, et 2º qu'elle n'est pas plus considérable pour une betterave riche que pour une betterave pauvre; c'est même le contraire qui a lieu. Et cela se conçoit facilement

Une betterave, quelle que soit sa richesse, contient en moyenne 5 0/0 de matière insoluble, ou ligneuse, et 95 0/0 d'eau et de matières solubles constituant le jus.

Les 95 kilog. de jus à 6° de densité représentent (d'après la for-

mule connue P = V D) un volume de $\frac{95}{106}$ = 89 litres 6, et les 95 kilog.

de jus à 7° de densité représentant un volume $\frac{95}{167} = 88$ litres 8.

En un mot plus la densité de la betterave augmente, plus faible est le volume des 95 kilog. de jus qu'elle renferme, puisque dans le rapport qui exprime ce volume, le numérateur 95 reste le même, et que le dénominateur augmente.

Et comme par la diffusion nous prétendons obtenir de n'importe quelle betterave du jus à une densité égale au 8/10 de la densité primitive, il en résulte que les rapports entre les volumes respectifs de ces jus ne sont pas modifiés, puisqu'ils sont multipliés par la valeur constante 8/10.

Les 89 litres 6 de jus à 9° deviendront 112 litres de jus à 4°8, et les 88 litres 8 de jus à 7° produiront 111 litres de jus à 5°6.

Donc la diffusion de la betterave riche ne produit pas un volume de jus plus considérable, que celle de la betterave pauvre; elle en produit seulement un poids plus con sidérable.

Or les frais de fabrication sont proportionnels non pas au poids du jus mais à son rolume. Un hectolitre de jus à 6° de densité coûte moins à travailler qu'un hectolitre de jus à 5°, car il présente moins d'eau à évaporer; il séjournera moins longtemps dans le triple effet.

Le tableau suivant représente les quantités de jus à différentes densités que sournissent 100 kilog. de betteraves de richesses variables.

On voit que la betterave à 5°5 de densité donne 137 litres ou 112 litres de jus suivant que le jus extrait a 3°6 ou 4°1 de densité. Dans le second cas c'est 200/0 de moins d'eau à évaporer pour amener le jus à l'état de masse cuite.

La betterave à 6° donnera 148 litres de jus ou 112, suivant qu'on l'obtiendra à 3°6 ou à 4°8, et la betterave à 7° de densité en donnera 155 ou 111 litres, suivant qu'il aura une densité de 4° ou de 5°6. Pour la betterave à 6° l'économie sur l'eau à évaporer est de 32 0/0, et pour la betterave à 7° cette économie est de 44 0/0.

Ainsi, quelle que soit la richesse de la betterave, la proportion de jus à extraire par la diffusion reste à peu près constante; elle varie de 113 litres par 100 k. pour la betterave à 5°, à 109 litres pour la betterave à 9° de densité. On peut donc régler, pour ainsi dire, d'une saçon uniforme, au bac mesureur, la quantité de jus à extraire à un nombre invariable de litres et qui ne doit pas dépasser 115 ou 120 par 100 kil. de betteraves.

Chaque fois que ce chiffre sera dépassé, le fabricant pourra en conclure que la diffusion n'a pas été rigoureusement surveillée.



aux 8/10 de la densité initiale. Dans le second cas nous avons 33 litres de moins d'eau à chauffer, évaporer, etc., par 100 kilog. de betteraves.

Or la quantité de vapeur nécessaire au chauffage et à l'évaporation d'un hectolitre de jus est d'environ 75 kil. ce qui, pour les 33 litres d'eau, représente 21.75 kilog. de vapeur. En supposant qu'un kilog. de charbon placé sur la grille du générateur évapore 7 kilog. d'eau, il faut donc pour le chauffage et l'évaporation de ces 33 litres d'eau 4 kilog. 7 de charbon, soit 47 tonnes pour le travail d'un million de kilog. de betteraves. On voit par là que la production du jus à haute densité fait réaliser une économie de combustible d'environ 1,000 fr. par million de kilog. de betteraves.

Mais l'économie résultant de la production du jus à haute densité, apparaîtra bien plus grande encore, si l'on considère que le travail ainsi conduit abrège notablement la durée de la fabrication, ou, ce qui revient au même, permet de travailler journellement une bien plus grande quantité de betteraves. Cela se réduit par une diminution importante des frais de fabrication ou du prix de revient du sucre.

Or, au point où en est arrivée aujourd'hui la concurrence sur le marché des sucres, il n'y a de salut pour notre industrie que dans la diminution du prix de revient du produit fabriqué.

De même qu'on fait des objections contre l'épuisement trop complet de la cossette, de même on a prétendu que les jus denses se travaillaient difficilement; que surtout ils présentaient un grand obstacle à la carbonatation. Inutile de dire que cette objection ne tient pas debout et quelle est tout aussi peu fondé que la première. Les nombreux et heureux essais de carbonatation de jus concentrés l'ont resuée victorieusement. Pour que la carbonatation des jus denses se sasse bien, il saut simplement avoir soin de les additionner d'une proportion plus grande de lait de chaux. La chaux, en effet, doit être proportionnelle, non pas au volume du jus, mais à la teneur de celui-ci en sucre.

Si l'on met 10 0/0 de lait de chaux à 20° B. dans du jus à 3° 8 de densité ayant une teneur en sucre de 8 0/0, il faudra en mettre 43.7 0/0 dans un jus à 5° 2 de densité ayant une teneur saccharine de 11 0/0. La quantité de chaux ainsi employée par 1000 kil. de betteraves reste la même; seulement la proportion mise par hectolitre de jus augmente.

Voici les conditions à observer pour obtenir ces résultats.

Dans la diffusion de la betterave en vase clos, on se trouve dans des conditions analogues à celles que nous rencontrons dans l'osmose des mélasses. Nous avons d'un côté le jus de betteraves avec son sucre et ses impuretés renfermées dans les innombrables et

microscopiques cellules de la racine, de l'autre nous avons l'es gnant les cossettes. Les parois des cellules saccharifères reputent la membrane végétale à travers isquelles doit se faire l'éc des deux liquides. Or la diffusion, l'exode du jus de la cellule le liquide baignant la cossette, est influencée par diverses c qui sont notamment la température et la durée du contact.

Influence de la température. — La température exerce u fluence considérable sur l'intensité des attractions, c'est-à-dire diffusibilité des corps. A une basse température, la diffusion très tentement, tandis qu'elle est singulièrement activée par le teur. Mais on se heurte dans la pratique à deux difficultés. Que chauffe trop, on cuit la cossette qui se tasse dans les diffuseu. qui est un obstaclo à l'épuisement régulier; de plus cette co cuite se presse très mai et devient d'un transport difficile et co-En second lieu, le chauffage exagéré produit des jus impurs, en dissolution certaines matières organiques de nature gomn qu'une chaleur plus modérée n'aurait pas dissoutes ou plutôt coagulées. Ces matières organiques rendent les cuites grasses ment des sels de chaux, ces fléaux de la fabrication, et final provoquent l'altération des bas produits. Il s'agit donc d'attem timite supérieure de la température sans la dépasser. L'expérie appris que la température maxima à laquelle on pouvait ch des jus, sans s'exposer aux inconvénients signalés ci-desaus, entre 75 et 90°, suivant la rapidité de la circulation des jus da batterie.

Il est bien évident qu'une circulation rapide permet de ch plus fortement la cossette sans la cuire.

Quand on se contente d'un chauffage modèré, la diffusion all énergique, elle languit et l'épuisement ne peut avoir lieu que pertant prolongé ou par l'emploi de baaucoup d'eau; dans ce de cas, on produit des jus à faible densité, et par conséquent en grantité.

On doit donc, ou marcher très lentement et alors on restreis travall, ou chauffer le jus à 70, 80, 85 et 90°, à son passa, calorisateur, et dans le plus grand nombre possible de vàsce diffuseurs.

Or, quela sont les vases qui ne doivent pas être chauffés? On ne doit pas chauffer l'eau ou le jus du diffuseur épuisé, parce qu'il faut permettre à la cossette de se refroidir suffisamment en vue de la pression, l'expérience ayant appris que la cossette chaude se presse mal.

Dans le même but, et pour la même raison, on doit modérer le chauffage sur le diffuseur qui précède le diffuseur épuisé. Tous les

autres diffuseurs doivent être chauffés à la température convenable pour obtenir l'épuisement complet.

Quand au diffuseur meiché, tout en ne portant pas sa température à un degré aussi élevé que dans les autres, il est bon néanmoins de le chauffer un peu.

En pénétrant dans le diffuseur « meiché », le jus de l'avant dernier diffuseur, s'il est chauffé à une température élevée s'enrichira notablement au contact des cossettes fraîches, dont il provoquera la diffusion, au lieu de les laver simplement; de plus, il provoquera sur les cossettes la coagulation des matières albuminoïdes qu'un jus plus froid entraînerait avec lui. On a, en effet, constaté que le passage des jus à une température élevée sur le dernier diffuseur chargé, augmente notablement le cœfficient de pureté du jus, compara ivement à celui qui est extrait à froid. Pour s'en convaincre, on n'a qu'à analyser les jus tirés de deux diffuseurs successifs, dont l'un aura été extrait à chaud et l'autre à froid.

Ainsi dans une batterie de 12 diffuseurs dont 10 sont en activité, l'échelle des températures aux calorisateurs devrait se rapprocher de la suivante, en commençant par le diffuseur prêt à être vidé.

Diffuseurs,
$$1-2$$
 (3-4-5-6-7-8), $9-10$
Température, $40^{\circ}-60^{\circ}$ 76 à 85° 65 à 70° - 40 à 50°.

De cette façon l'épuisement sera maximum ainsi que la densité du jus. — Nous avons de la sorte, sur 10 diffuseurs en activité, 6 qui sont à la température maximum.

Dans beaucoup de fabriques on chauffe tous les diffuseurs à la même température, moins celui qui doit être vidé, bien entendu. La surveillance de la batterie devient ainsi plus facile.

Certains fabricants de sucre ne chauffent jamais au-delà de 70 à 72°; d'autres vont jusqu'à 78° et ne dépassent jamais 80°; dans tous les cas, il nous semble que ce qui doit règler la température de la diffusion, c'est le degré de pur té du jus extrait. Dans une bonne marche ce degré ne devrait jamais être inférieur à celui du jus naturel de la betterave, obtenu par râpage et pression.

Durée du contact. — La diffusion est d'autant plus profonde, l'épuisement est d'autant meilleur que la durée du coutact entre les deux liquides est plus considérable. Avec un temps suffisamment long, la diffusion pourrait être pratiquée à froid, aussi complètement qu'à chaud, avec un temps moindre. Mais la marche lente et surtout la marche intermittente, doit être évitée, parce quelle peut provoquer des altérations du jus. Au point de vue de la qualité du jus, la diffusion doit être rapide.

Quand l'arrêt de la diffusion doit durer un certain temps, il vaut mieux liquider que de laisser les jus en contact avec les cossettes.

Le séjour du jus dans les dissusseurs varie entre une heure et une heure et demie.

Nombre et capacité des diffuseurs. — Quel est le nombre de vases que doit posséder une batterie de diffusion.

Evidemment, ce nombre dépend de la richesse de la betterave mise en œuvre. Il est en raison directe de la richesse de la betterave.

Si l'on pratique la diffusion d'une betterave ayant 5° de densité et d'une autre betterave ayant 6° de densité, et cela dans des conditions identiques, c'est-à-dire à la même température, dans le même laps de temps et dans un même nombre de diffuseurs d'égale capacité, il est évident que la betterave la plus riche, sera la moins épuisée, les matières les plus diffusibles, le sucre et les sels étant plus abondants, n'auront pas eu le temps de pa-ser entièrement dans le liquide extérieur. Si donc l'on veut obtenir de la betterave riche le même épuisement, il faut nécessairement avoir recours ou à une augmentation de température, ou à un contact plus prolongé ou à une extraction de jus à densité inférieure. Mais il est impossible d'augmenter la température, puisque nous la supposons atteindre le maximum permis; nous ne pouvons nous résoudre à extraire du jus à plus faible densité, parce que nous perdons une partie des ávantages du procédé:

Il ne nous reste donc qu'à augmenter la durée du contact. Cette augmentation de durée peut être obtenue de trois manières :

a. En faisant circuler le jus plus lentement dans la batterie, mais alors nous réduisons notre travail, ce qui est un grave inconvénient; de plus, un séjour trop prolongé des jus dans les diffuseurs peut entraîner leur fermentation.

b et c. En augmentant la capacité ou le nombre des diffuseurs

Avec des diffuseurs plus grands, tout en faisant circuler le jus plus lentement, on produit le même travail, parce qu'on opère sur un poids de cossettes plus considérable, et que l'on extrait naturellement à chaque diffuseur un plus grand nombre d'hectolitres de jus.

Avec un plus grand nombre de diffuseurs, la durée du contact est augmentée sans que la circulation soit ralentie.

Lequel de ces deux systèmes est le préférable?

Nous préférons augmenter le nombre plutôt que la capacité des diffuseurs, et pour le travail de la betterave riche, nous considérons la batterie de 11 diffuseurs préférable à celle de 12. On a remarqué en effet que l'épuisement est plus facile dans les petits vases, que la circulation du liquide y est plus régulière; en second lieu, dans une batterie de 14 di luseurs il y a toujours au moins 16 vases au lieu de 3 sur lesquels la diffusion peut être pratiquée avec le maximum d'intensité, et si par manque de soins ou de surveillance, l'un de ces

diffuseurs n'est pas conduit rationnellement, la faute n'atteint que le 10 au lieu du 8 de la cossette.

Il est encore d'antres conditions qu'il importe d'observer pour obtenir de la diffusion le maximum d'effet utile; nous nous bornerons à en signaler quelques-unes au premier rang desquelles nous placerons la confection de la cossette. Celle-ci, doit être longue, fine, régulière et nettement découpée, exempte de bavures; on ne l'obtient ainsi qu'en lavant soigneusement la betterave et en apportant les plus grands soins au fonctionnement du coupe-racines et au parfait entretien des couteaux; plus la cossette est fine, plus la diffusion est rapide. Les couteaux faitières sont préférables aux autres, parce qu'ils produisent une cossette qui se tasse peu à peu dans les diffuseurs et livre au jus une circulation facile. Pour produire des cossettes irréprochables il faut entretenir soigneusement les couteaux et maintenir une hauteur convenable de betteraves sur le disque du coupé racines.

Il est indispensable que les betteraves soient très bien lavées et ne soient souillées à leur arrivée au compe-racines ni de terre, ni de cailloux, ni de brins d'herbe.

Il faut éviter soigneusement de recouvrir les silos avec du foin; la paille est préférable parce qu'elle laisse moins de débris et engorge moins le coupe-racines.

Il y a cependant une timite à la finesse des cossettes, car il est important qu'elles conservent une certaine rigidité pour ne pas trop se tasser dans le diffuseur et empêcher la circulation du jus. Les betteraves riches que l'on travaille maintenant en France présentent en général une rigidité suffisante pour permettre la confection de cossettes très fines.

Doit-on tasser les cossettes dans le diffuseur? Les avis sont partagés. Toutefois il paraît plus avantageux de les tasser si elles ont une rigidité suffisante; la circulation du jus se fait mieux et comme les vides sont moins nombreux et moins grands, le jus extrait est plus dense. On fait également plus de travail car on met ainsi dans le diffuseur 55 à 57 k. de cossettes par hectolitre de capacité utile, tandis qu'en ne les tassant pas, on met à peine 50 k.

Y a-t-il avantage à employer des agents épurants à la diffusion ? Ici encore les avis sont très partagés. Les uns sont ennemis de l'emploi de tout agent épurant. Nous pensons cependant que certains agents peuvent être employés avec profit en observant certaines précautions.

La chaux a la propriété de produire dans la cossette une espèce de défécation qui rend le jus plus pur. Mais pour cela il ne faut pas dépasser la température de 75. C, autrement on forme du métapectate de chaux soluble que la carbonatation mélimine plus.

Le danger que présente l'acide sulfureux est qu'il peut produire une légère inversion du sucre, surtout si l'on chauffe trop fort, on peut l'employer sans danger avec certaines betteraves qui présentent une alcalinité naturelle assez élevée. D'ailleurs il est toujours bon de laver le gaz avant de l'employer pour le débarrasser des traces d'acide sulfurique libre qu'il contient ordinairement.

Le bisulfite de chaux présente moins de danger d'invertir le sucre que l'acide sulfureux, mais son emploi est plus dispendieux.

La campagne dernière on a employé, dans quelques usines, la soude caustique à la diffusion, et l'on parait s'en être fort bien trouvé; cet agent faciliterait beaucoup la diffusion, et de plus il empêcherait la formation des sels de chaux dans les jus. Nous verrons comment on doit l'employer quand nous parlerons des sels de chaux au chapitre Carbonatation et Gaz de la diffusion.

Les gaz de la diffusion consistent en oxygène, hydrogène, azote et acide carbonique. Leur inflammabilité est due à la présence de l'hydrogène. Ce dernier gaz peut provenir soit de l'attaque des parois des diffuseurs par les acides de la betterave (Chevron); soit de la fermentation butyrique provoquée par la terre qui salit les betteraves (Dehérain); soit de la réduction du tartrate acide de potasse contenu dans le jus de betterave (Dr Stohmann); soit d'un chauffage exagéré donnant lieu à une production de pectine (Battut). Les autres gaz proviennent de la betterave elle-même qui les tient emprisonnés dans les cellules. M. de Lippmann a constaté jusqu'à 15 litres de gaz emprisonnés dans 100 k. de betteraves.

L'inconvénient des gaz consiste, non pas dans leur inflammabilité; ils sont trop peu abondant pour qu'il y ait danger, mais dans l'obstacle qu'ils opposent à la circulation régulière du jus. On doit donc les éviter, et pour les expulser, ouvrir souvent les robinets purgeurs. Il est important aussi de ne sermer le diffuseur meiché que lorsque le jus a atteint l'orifice du diffuseur. Si on ferme trop tôt la porte supérieure on emprisonne une certaine quantité d'air qui fait contrepression. Si le meichage est trop rapide, l'air interposé entre les cossettes n'a pas le temps de fuir devant le courant et les jus sont émulsionnés et fort mousseux. Le meichage doit donc être fait avec une certaine lenteur.

On évite les gaz inflammables en lavant bien les betteraves, en ne chauffant pas trop fort, en évitant la circulation trop lente, en induisant l'intérieur des diffuseurs de plusieurs couches d'huile, en employant de la chaux ou de la soude.

Contrôle de la diffusion. — Il est très important de mesurer exactement la quantité de jus extrait à chaque diffuseur pour ne pas en extraire une trop forte ou une très faible proportion; dans le premier cas on augmente inutilement les frais d'évaporation, et dans le

second on s'expose à mal épuiser les cossettes. D'autre part le contrôle rigoureux du travail est impossible si l'on ne connait pas la quantité exacte de jus extrait.

Le contrôle de la diffusion se fait, dans les sucreries, au moyen d'un bac jaugeur, qui mesure les quantités de jus entrant en travail et par une série d'analyses qui servent ensuite de base pour calculer le sucre devant sortir de la fabrique.

Or le bac jaugeur, tel qu'il est employé, n'offre pas toujours de garanties bien sérieuses. Tantôt on tire plus, ta tôt moins de jus des diffuseurs, ayant ainsi un épuisement très irrégulier de la cossette, sans que l'on puisse beaucoup y remédier. De temps en temps l'on fait bien une analyse de ces cossettes, mais elle n'indique la marche que pour le moment même où l'échantillon a été pris et ne peut assurer que tous les diffuseurs ont été tirés de la même façon. Le fabricant se trouve donc dans l'incertitude.

Pour les prises d'échantillons de jus, si elles sont faites de temps en temps, elles ne donnent qu'un résultat toujours faux, puisque l'échantillon servant à l'analyse n'est pas proportionnel à la quantité du jus tiré et qu'il n'en représente pas la moyenne.

C'est pour corriger ces causes d'erreur en même temps que pour améliorer le travail en le régularisant, que nous conseillons l'emploi d'appareils de contrôle. Les appareils Horsin-Déon commencent à être employés pour cela.

Le contrôleur mesureur automatique, fig. 38, mis en communication avec le bac jaugeur donne, à simple lecture du diagramme qu'il fournit, tous les renseignements sur la marche de la diffusion. Toute irrégularité s'y trouve inscrite. C'est en quelque sorte un surveillant dont l'attention toujours soutenue ne peut être mise en défaut.

L'appareil est mis en mouvement par un flotteur placé dans le bac jaugeur. Les déplacements de ce flotteur viennent s'inscrire sur un bulletin divisé en heures, 1/4 d'heures et fractions de 5 minutes. Ce qui permet de se rendre compte du temps employé à l'emplissage et à la vidange des diffuseurs et de la quantité de jus extraite. En même temps s'inscrivent les arrêts qui peuvent se produire dans l'usine et leur durée, puisqu'ils entraînent l'arrêt de la diffusion ou tout au moins un ralentissement.

Enfin deux sonneries sont reliées à l'appareil, et indiquent à la diffusion et à la carbonatation que le bac est plein ou qu'il est vide. Ces sonneries réglables à volonté donnent toute assurance pour la régularité du travail.

Le contrôleur mesureur automatique est donc un appareil absolument nécessaire pour tout fabricant désirant un travail soigné et régulier et par suite économique. La construction donne toutes les

Fig. 86.

garantles désirables au point de vue de l'exactitude et ses indications ne peuvent être faussées. C'est donc un auxiliaire précieux pour les directeurs et qui leur permet de reporter toute leur attention sur d'autres points aussi importants pour la fabrication

Le contrôleur-mesureur donnant les volumes de jus entrés dans

tile de connaître la nature de ce jus, c'est-à-dire poue un échantillon moyen pour en faire l'analyse. Ce par l'échantillonneur automatique fig. 89.

placé aussi dans le bac jaugeur, repose sur l'emploi trois eaux manœuvré par le liquide lui-même. En tube

la prise d'échantillon, il a'emplit en même temps que le aussitôt-que celui-ci est plein. Cette méthode à l'anner à chaque bac mesureur un échantillon proportion-té de jus et de le donner pour chaque nouvelle quantravail.

ne donnée certaine sur laquelle peut se baser le calcui dans l'usine, puleque l'on connaît déjà le volume.

e travail de la diffusion est d'une très grande imporerie. Pour qu'il soit fait d'une façon irréprochable, il aux trois conditions suivantes :

auffer d'une façon e agérée, de manière à obtenir des availlant bien et ne donnant pas lieu à la formation des

onvenablement la cossette pour réduire la perte en num. Un épuisement des cossettes à 0.20 0/0 de sucre idéré comme bon il n'est guère nécessaire de dessous, mais c'est mal travailler que de ne pas atteindre

la densité initiale du jus de la botterave. On réalise omie considerable sur le travail des jus faibles, d'a'il y a moins d'es : A évaporer par 100 kil. de betteraarce que le travail des jus denses permet de mettre en lement une plus grande quantité de betteraves

rà ces résultats, il faut produire de la cossette absoluhable, ce qui ne s'obtient qu'à la condition de travaitler
it ès propres, d'avoir en service des couteaux de difs bien affutés et en bon ét it, de faire mircher le couperitesse convenable, d'avoir toujours un poids su fisant
sur e disque du coupe-racines, et enfin de faire circui la batterie d'une façon régulière, continue et pour
i arrêt. Le meichage et le soutirage doivent être faits
vaut mieux, en effet, faire circu er le jus tentement et
interruption, que de meicher et soutirer rapidement
nauite la circulation au ripos pendant un temps plus ou
épuisement de la cossette se fait mieux quand le liquide
est en mouvement que quand il est au repos. Nous conde mettre un diaphragme sur la colonne d'eau de la
régulariser la vitesse de la circulation.

CHAPITRE II

Chaulage des jus et Carbonatations.

Dans la plupart des fabriques on ne chauffe pas les jus au sortir de la diffusion; on leur ajoute en une seule fois toute la quantité de chaux nécessaire et on les envoie à la carbonatation.

D'autres pratiquent le chauffage et l'addition fractionnée de la chaux. Beaucoup de fabricants chauffent les jus à la sortie de la diffusion. Aussitôt les jus sortis de la batterie on y ajoute 1 litre de lait de chaux à 20° pour 8 hectolitres de jus. Ensuite on les porte le plus rapidement possible à la température de 90° puis on les envoie aux bacs d'attente de la carbonatation, où on les chaule avec toute la dose de chaux nécessaire pour la première carbonatation.

Quelques-uns additionnent les jus de diffusion recueillis à 33-35e de 1 à 2 p. 100 de lait de chaux à 20e B, puis ils les chauffent à 70-75e. On les envoie ensuite au bac chauleur où on complète la quantité de chaux nécessaire pour la première carbonatation.

D'autres chauffent les jus dans les bacs d'attente à la sortie de la diffusion à 40° C. environ; ils mettent ensuite 1/3 de la quantité totale de lait de chaux et ils continuent le chauffage jusqu'à 80° environ. Arrivés à cetle température, les jus reçoivent les deux autres tiers de lait de chaux puis sont envoyés à la première carbonatation.

Dans certaines usines, le jus de diffusion chassé par la pression d'eau, passe par le réchausseur du triple esset, où il est porté à la température d'environ 55°, puis il va au bac mesureur. De là, il passe dans un autre réchausseur à serpentin où, après addition de 1 p. 100 de lait de chaux à 20° B. il est chaussé à 95°; il est ensuite mélangé avec le jus venant de la râperie, additionné de 10 à 12 p. 100 de lait de chaux, et envoyé à la première carbonatation; quelquesois même il n'est pas mélangé avec le jus de la râperie et est travaillé seul.

On ne constate généralement pas, par ces différents procédés, une augmentation de pureté dans les jus carbonatés, mais le dépôt dans les décanteurs se fait plus rapidement et plus complètement, ce qui facilite le travail des écumes aux filtres-presses.

Première Carbonatation.

dinairement à la première carbonatation 10 de lais u 25° B. pour 190 de jus, soit 2 kil. à 2 kil. 500 de ci hectolitre de jus.

s destiné à la deuxième carbonatation on met 6 0/ en lait de chaux de même degré que pour la prem ir hectol.tre de jus 2 kil. 200 à 2 kil. 700 de ch

tés peuvent être dim nuées quand les jus sont très p de bonnes betteraves et se travaillent facilement; as cartaines usines on emploie à peine 1 kil. à 1 kil hydre par hectolitre de jus.

de la fabrication, alors que les betteraves sont san de lait de chaux employée dépasse rarement i paraîtêtre la duse normale. Dans les derniers i st augmentée progressivement et portée dans ceru à 14 et même à 17 0/0, suivant le besoin.

ot, plus les jus sont purs et se travadient facilent igent de chaux ; au contraire, plus ils sont impurs, it difficile, et plus la quantité de chaux employée doit

art, la proportion de chaux doit augmenter ave jus, ou misux avec la teneur du jus en aucre de chaux dans un jus à 5.5 de densité que dans u

turs de a carbonatation. — Il est difficile d'ind cet égard. Les uns carbonatent à froid, les autres shaud. Il y en a qui commencent la carbonatation à légèrement pour arriver à la fin à 75, 80 ou 90° C. ible densité, la carbonatation peut être faite, sans i asse température. Mais avec des jus denses, il est se er à une température de 75 à 80° C. En effet, à une érieure à 60° C, il se forme, lors du passage de l'au début, surtout dans les jus denses, du sucrate te de chaux, corps qui n'est que lentement décompo carbonique, donnant au jus une consistance visque e gaz de se décager, et le jus dort, comme dise ais à une température plus élevée, ce sucrate d'hydrechaux se décompose facilement, et la carbona sidement.

Pour ce qui est du chaussage après carbonatation, la manière d'opèrer est fort variable. Les uns chaussent à l'ébullition, d'autres, au contraire, ne chaussent qu'à 80 ou 85°, prétendant que le chausse sage à 100° colore les jus et redissout certaines matières organiques précipitées pendant la carbonatation.

Notre avis est qu'il faut chauffer le moins possible à la carbonatation comme à la diffusion. Seule la rapidité du travail doit servir de base pour déterminer la température à laquelle il faut opérer.

Carbonatation et décantation lentes et difficiles.

Il arrive souvent que la carbonatation se prolonge outre mesure, et que quand elle est achevée, les jus décantent difficilement et ne veulent pas passer aux filtres-presses. C'est même là un des principaux enquis de la fabrication.

Les causes qui peuvent prolonger outre mesure la carbonata ion sont les suivantes :

- 1º Un excès de lait de chaux introduit dans le jus. Il faut s'en assurer par un essai a calimétrique.
- 2º Une mauvaise marche du four à chaux, partant du gaz pauvre. On s'en assure en analysant le gaz avec l'appareil Orsat.
- 3º La machine à gaz tournant trop vite ou pas assez, ce qui revient encore à avoir du mauvais gaz.
- 4. Carbonation faite à une température trop basse, surtout si les jus sont denses.
 - 5. Chauffage exagéré à la diffusion.
- 6. Du jus altéré, provenant de betteraves gelées, pourries ou poussées en végétation.

Les causes ci-dessus sont aussi de na ure à empêcher ou à ralentir le dépôt dans les dé anteurs, et la filtration à travers les filtrespresses.

Si l'on emploie trop peu de chaux, les jus décantent mal, et les écumes sont grasses.

On corrigera tous ces inconvénients, en suppriment les causes ci-dessus.

L'addition d'une plus grande quantité de ch ux au jus réussit ordin ireme t à obtenir une bonne décantation.

Le chauffage après carbonation facilité également la décantation. Certains tours de mains sont employés pour triompher de la lenteur de la carbonatation ou de la 'écantation.

M. Marti: ajoute p n lant la carbonatation la valeur de 1 hectolitre es jus vert non chaulé par 50 hectolitres, et il chauffe à une tem-

s l'ébu'ition. Ce procèdé lui réussit 9 à mmence le carbonstion avant d'avoir se d'ères; lorsque la saturation approche ait chaple, soit envi on un quart de suite la carbonstation. De cette faço i dini é est relevée, le passage aux filtrest pas incommodé par la mousse au

remière carbonatation que le tiere d après saturation paraissant suffisant, il ajoute enaulte les daux autres tiere natation jusqu'à une alcalinité de 1 gr. :

us de 1r carbonatation. — Les jus d enté tre laissés très alcalins. On arrête ique aussitôt que le premier dépôt du 1 st. L'alcalinité du jus de le carbona a 1 gr. 20 à 1 gr. 50 de CaO par litre. adre au dessous de 1 gr. Lorsque les dition d'être peu alcalins, il faut, non p station, mais bien rachercher les cause avons indiquées plus haut et les supp re carbonatation a été poussée trop le zr. d'alcalinité par litre, il se redissouatleres organiques et co'orantes, les j es et ne se purifient plus convensble ation, et il se forme des sels de chaux ètre constatée avec les papiers titrés d eine, avec la liqueur à la phtaleine, ou

ons indiqué précédemment comment or nous croyons utile d'y revenir ici, le « s important.

rique à la phtaleïne dite liqueur blanc rèe à l'atelier de la carbonatation pa souvriers.

n opère : On introduit le jus sucré fil jusqu'au zéro de la graduation ; puis s, la liqueur titrée. Le liquide se colore at incolore à la partie supérieure. On eur titrée et l'on agite le tube par retouge, on continue à verser de la liquei upa à autre par retournement ; quant

rouge a disparu, toute la chaux est saturée. Si l'on s'est arrêté en face du trait 10, par exemple, le jus contient une alcalinité égale à 1 gr. de CaO par litre. Si l'on ne s'est arrêté, au contraire, qu'entre 10 et 15, en face le trait 13, le jus contient 1 gr. 30 de chaux par litre.

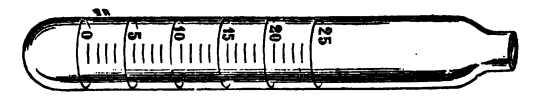


Fig. 40.

On opère de même pour la deuxième corbonatation, en se servant d'une liqueur au 1/2 ou au 1/5 de la précédente.

Cette liqueur est certainement la plus commode à employer pour la première carbonatation, parce que le changement de teinte indiquant la fin de la réaction est très net, même à la lumière artificielle; mais elle est moins bonne pour les jus de deuxième carbonatation dans lesquels on laisse une alcalinité beaucoup plus faible.

On donne généralement aujourd'hui au tube Vivien la forme d'une petite éprouvette à pied, sans bec, ce qui permet de la mettre sur une table et d'éviter le support.

La liqueur sulfurique à la phtalesne dite liqueur blanche Vivien, est la plus employée à l'atelier de la carbonatation pour mettre dans les mains des ouvriers.

La liqueur sulfurique Le Docte avec l'acide rosolique neutralisé ou le lacmoïde comme indicateur est très employée également. Les burettes automatiques imaginées depuis quelque temps rendent l'emploi de ces liqueurs très commodes. Parmi ces burettes nous signalerons la burette Pellet, la burette Defez et les différents modèles de burettes Gallois et Dupont (fig. 41 et 42), dont nous reproduisons ici les figures.

La liqueur titrée est mise dans le flacon. En pressant avec la main la poire de caoutchouc, le liquide vient remplir la burette graduée jusqu'au zéro. L'excès de liquide retourne dans le flacon à l'aide d'un tube recourbé faisant office de siphon. Dans les flacons-burettes Gallois et Dupont (fig. 41 et 42) le zéro est indéplaçable à cause de la soudure qui relie la burette graduée au tube T.

Avec la liqueur sulfurique Le Docte on opère sur 25 cc. de jus filtré mis dans un verre à pied ou mieux dans un bol de porcelaine blanche. On y ajoute quelques gouttes d'acide rosolique neutralisé, et l'on fait le titrage en laissant tomber peu à peu la liqueur sulfurique



Fig. 41.

de la burette. Chaque centimètre cube de liqueur employé 1 de CaO par litre de jus. S'il a failu 14 cc. 2 de liqueur pour neutraliser 25 cc. de jus, ce jus contient une alcalin 1 gr. 43 de chaux par litre.

D'autres chimistes emploient des liqueurs à un titre d opèrent toujours sur une quantité de jus telle que 1 ce. employé corresponde à 0 gr. 1 de CaO par litre de jus. Les indicateurs dont on fait usage sont généralement : le phésalphésaleine, l'acide rosoli us neutralisé, la teinture de tournesol et la phésacétoline.

P

Fig. 42

M. Lachaud conseille pour les titrages alcalimétriques un indicateur que nous avons eu l'occasion d'essayer et qui nous paraît donner de bons résultats. Il offre d'ailleurs une particularité nouvelle qui nous engage à le signaler.

Cet indicateur est basé sur le virage de l'acide resolique neutrailsé en présence d'une autre matière colorante sans action sur les acides et les bases ; cette matière colorante est le vert de quinoléine. Avec une l'queur aulfuri ue, le virage est très net et très sensible, aurtout à la lumière artificielle. Sa couleur passe du rouge au vert.

La liqueur au protochlorure de fer maginée par M. Possoz, avec le ferricyanure de potossium comme indicateur, est encore, dans

is des ouv

oupé en b , et il fa s. Plongé ation rou sate bland xactement de curcu

és que pa su moyo stions du

CHAPITRE 111

Deuxième carbonatation

La quantité de chaux ajoutée à la deuxième carbonatation varie beaucoup avec les usines, depuis 1.50 pour 100 de lait de chaux & 20° B. jusqu'à 4 et 5 0/0, ce qui réprésente de 0.20 à 1 pour 100 de chaux caustique.

Généralement la saturation est arrêtée quand toute la chaux libre est précipitée et que les alcalis caustiques ne sont pas encore carbonatés. L'alcalinité varie ainsi de 0 gr. 15 à 0 gr. 45 par litre, et exprimée en chaux, la moyenne étant de 0.20 à 0.30.

Le point d'arrêt de la 2° carbonatation est généralement déterminé à l'aide du papier titré à la phtaléïne, plus rarement avec le papier de curcuma. Presque toujours le contrôle de cette alcalinité est fait au moyen d'une liqueur sulfurique avec la teinture de tournesol, la phtaléïne ou l'acide rosolique neutralisé, comme indicateurs, ainsi que nous l'avons indiqué.

On se sert aussi d'une liqueur à 4 pour 100 d'oxa! ate d'ammoniaque pour déterminer le point d'arrêt; mais pour nous l'emploi de cette liqueur est dangereux, car si les jus contiennent des sels de chaux non précipitables par CO², on peut croire qu'il y a encore de la chaux libre et pousser la saturation trop loin. Nous conseillons d'employer comme contre-épreuve l'eau de chaux, sur une autre portion du jus filtré. Si elle ne produit aucun trouble, elle annonce que tout ou partie des alcalis caustiques de la betterave (potasse et soude) sont passés à l'état de carbonates.

Il existe aussi plusieurs autres moyens rapides de doser l'alcalinité libre et l'alcalinité totale du jus de 2º carbonatation. Nour les avons indiqués plus haut.

L'alcalinité à la deuxième carbonatation doit être aussi faible que possible tout en étant réelle néanmoins.

Ordinairement le jus de betterave tient en dissolution une quantité de potasse et de soude, soit libres, soit carbonatées, suffisante pour produire une alcalinité naturelle assez élevée; dans ce cas on arrête la carbonatation juste au moment précis où toute la chaux a été précipitée et où les alcalis naturels de la betterave, potasse et soude, n'ont pas encore commencé à se carbonater. En général on ne doit pas laisser de chaux dans les jus et sirops; si après l'avoir éliminée

entièrement à la deuxième carbonatation, l'alcalinité du jus est très faible, inférieure à 0 gr. 10, ou même si elle est nulle, on doit s'assurer de l'alcalinité des sirops. Souvent ceux-ci présentent une alcalinité suffisante dûe aux alcalis naturels de la betterave combinés à certains acides organiques et qui sont devenus libres par l'action du noir. Dans ces conditions la saturation peut, sans inconvénient, être poussée jusqu'au point où teute la chanx a disparu. Mais si après la filtration sur le noir, les sirops étaient complètement neutres, it serait nécessaire, pour éviter toutes chances de fermentation ultémieure, de laisser à la deuxième carbonatation une alcalinité de 0 gr 89 exprimée en CaO par litre de jus.

Lorsque les bas produits de la sucrerie sont destinés à être ormosés plus tard, il vaudrait mieux éliminer entièrement la chaux des sirops et demander l'alcalinité nécessaire à une addition de soude caustique parce que les sels de cette dernière base s'éliminent facilement par l'osmose, tandis que les sels de chaux sont réfractaires à ce mode d'épuration.

Comme il est très important que les sirops soient alcalins pour la bonne conservation des produits, le chimiste doit, comme moyen de contrôle, déterminer fréquemment l'alcalinité des masses cuites 1° et 2° jet.

Une bonne alcalinité pour les sirops est de 0 gr. 5 de CaO par litre. Une alcalinité plus forte est nuisible et quand elle dépasse un gramme de CaO par litre, la cuite devient grasse, paresseuse, difficile à serrer.

Une alcalinité inférieure à 0 gr. 50 par litre est insuffisante, et la fermentation, la mousse, sont à redouter.

Un bon sirop normal doit pouvoir se conserver au moins deux jours sans s'altérer, sans devenir louche et sans perdre de son alcalinité. Quand un sirop perd rapidement son alcalinité, la fermentation est à craindre dans les bas produits.

Des essais d'alcalinité doivent être faits de 3 heures en 3 heures sur du même sirop conservé; si l'alcalinité se maintient, le travail est bon; si l'alcalinité baisse graduellement, il faut veiller à la carbonatation, à la saturation, faire employer plus de chaux, laisser une alcalinité plus grande.

Sels de chaux. — Lorsque la fabrication est bien conduite, le travail de betteraves saines ne doit pas produire de sels de chaux dans les jus. Les sels de chaux sont formés par des acides organiques, en combinaison avec la chaux. Ils sont caractérisés par leur solubilité et ne peuvent être décomposés par l'acide carbonique. On en constate la présence à l'aide d'une solution d'oxalate d'ammoniaque qui précipite la chaux. Les sels de chaux solubles sont principaleme effets métapectactes et des ulmates.

Les sels de charx dans les jus ont pour causes: le travail de betteraves altérées, pourries ou gelées, une mauvaise marche de la diffusion, so t par chauffage exagéré, soit par circulation trop lente et interrompue, une alcalinité laissée trop faible à la première carbonatation.

M. Beaud t (f) explique de la manière suivante la formation des sels de chaux:

« La betterave contient de la pectose, et cette pectose ne se change en pectine qu'avec la maturité de la plante : donc plus la betterave est avancée plus le jus qui en provient contient de pectates, de parapectates et de métapectates de chaux.

» Voici un tableau des produits pectiques qui peuvent se former dans les racines et les jus:

Acide pectique.

Acide pertique.

Acide parapectique. — Parapectates.

Acide métapectique. — Métapectates.

PECTOSE

PECTINE

PECTOSE

PECTINE

Pectates.

Pectates. — Parapectates.

Acide pectosique. — Acide pectique. — Pectates.

Pectates.

Pectosates.

Métapectine.

Acide acétique.

Acide métapectique

Acide ulmique.

- » La formation de ess corps se fait : le dans les betteraves ; 2º à ja diffusion ; 3º pendant la carbonatation et surtout dans les décanteurs où l'oxydation à l'air se fait très rapidement : un fait le prouve, c'est qu'en laissant séjourner longtemps un jus carbonaté dans un décanteur, on verra l'alcalinité diminuer rapidement et les sels de chaux augmenter.
 - » Reprenons le tableau ci-dessus et raisonnons-le:
- » La pectose, avons-mous dit, se transforme en pectine avec la maturation de la plante.
 - > La pectine forme:
- » 1º Sous l'influence des terres alcalines, de l'acide pectique; cette transformation se fait aussi dans le jus dans le cours du travail en présence de la chaux et des autres alcalis. L'acide pectique forme es pecta es ainsi que de l'acide parapectique sous l'influence de l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'influence de l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'acide parapectique sous l'ac
 - (1) Bulletin de l'Association des Chimistes, février 1889.

bullition et en présence des bases; ces deux acides donnent naissance à des para pectates de potasse et de soude solubles et de chaux insolubles.

- » 2. De la parapectine par l'ébullition; celle-ci donne naissance à des jectates.
- » 3° De l'acide pectosique sous l'influence des alcalis et des carbo nates alcalins; cet acide pectosique donne naissance à de l'acide pectique; il en forme d'autant moins que l'alcal nité en chaux est plus faible à la deuxième carbonatation. Cet acide p'ctique donne encore des pectates.
- y 4º Des pectosates, toujours sous l'influence des alcalis et des carbonates alcalins.
- » 5° De la métapectine surtout à la fin de la fabrication quand les betteraves sont altérées. Cette métapectine donne de l'acide métapectique; ce dernier provenant aussi bien de l'acide pectique que de la métapectine, se transforme en métapectate soluble, acide acétique, d'où des acétates, et acide ulmique, d'où des ulmates.
- » Nous avons donc comme sels formés par la chaux et la pectine 1º des pectates, 2º des parapectates, 3º des métapectates, 4º des acétates et 5º des ulmates.
- » Les pectates de chaux sont insolubles, ils doivent donc dans le cours du travail rester en partie dans les filtres; ils donnent facilement naissance à des parapectates de chaux. Ces parapectates de chaux sont aussi insolubles.
- » Muis les métapectates de cnaux comme des autres bases sont solubles, ils ne pourront donc, en aucune façon, être éliminés par filtrat on, seul le carbonate de soude en débarrassera les jus et les sirops.
- » Les conc'usions à tirer de ce que nous venons de dire sont : éviter les décanteurs et filtrer le mieux possible, aussi bien les jus après première carbonatation qu'après deuxième et que les sicops.»

D'après M. Pe let, l'ac de phosphorique contenu dans la betterave, ainsi que la plupart des acides organiques forment avec la chaux des composés insolubles.

Un petit nombre d'acides organiques, et en faible proportion, forme avec cette base des sels solubles. Mais ces acides se combinent d'abord aux a calis naturels de la betterave, potasse et soude, de sorte que s'il s n'existent pas en proportion suffisante pour saturer toute la potasse et la soude, il n'y a pas a parition de sels organiques de chaux. Mais s'ils son en assez prande abondance pour saturer tous les alcalis de la betterave, l'excès se combine avec la chaux et l'on voit dès lors apparaître les sels de chaux. Il en résulte que ces sels sont non seulement pernicieux par eux-mêmes, mais ils sont

encore l'indice de l'impureté des jus, c'est-à-dire de la présence dans leur sein, d'une certaine quantité de matières organiques en dissolution.

Avec un trava l bien conduit, et avec des betteraves saines, il ne doit donc pas y avoir de sels de chaux dans les jus.

Aussi n'en constate-t-on jamais au début de la fabrication, mais seulement vers le milieu ou la fin, quand on travaille des betteraves ensilées. Il est facile d'empêcher ceux que produit un chauffage exagéré dans la batterie de diffusion.

Une trop faible alcalinité à la première carbonatation est aussi une cause de formation de sels de chaux. En effet certaines combinaisons calciques qui se sont précipitées et sont insolubles dans un jus très alcalin se redissolvent si la carbonatation est possée trop loin, et il n'y aura plus possibilité de les éliminer, puisqu'à la deuxième carbonatation, la saturation est encore poussée plus loin.

M. Légier prétend qu'une carbonatation faite à une température élevée peut donner aussi naissance à des sels de chaux, à cause de l'action trop vive de la chaux sur les matières organiques.

Il cite encore comme cause de formation des sels de chaux, le contact prolongé des jus avec les fonds de chaudières. Aussi approuve-t-il la suppression de la décantation à la première carbonatation.

Quoiqu'il en soit des causes de formation des sels de chaux, on est généralement d'accord à reconnaître qu'ils sont nuisibles aux rendements aussi bien du premier jet que de tous autres jets. Les mélasses qui en contiennent sout difficilement osmosables. Pendant la concentration des sirops, il se dépose une assez forte couche de ces sels sur les parois des tubes du triple-effet, ce qui en affaiblit la puissance. On doit donc, ou les empêcher de se produire ou les éliminer.

Il est d'abord de la plus haute importance de l s empêcher de se produire. Pour cela, il faut un travail irréprochable à la diffusion, une alcalinité suffisante à la première carbonatation, un travail rapide et une grande propreté. Quand les betteraves sont altérées, il est difficile de les éviter; mais en scignant bien le travail, on peut encore en restreindre considérablement la proportion.

Elimination des sels de chaux. — Quand les sels de chaux existent dans les jus et sirops, vaut-il mieux les laisser, ou convient-il de les éliminer? Certains chimistes, en petit nombre, il est vraipensent qu'il n'y a pas lieu de s'en préoccuper, excepté dans le cas où l'on veut osmoser les bas produits.

Nous pensons qu'il vaut mieux les éliminer lorsqu'ils atteignent une certaine proportion.

dois ordinairement dans ce but une lessive qui, par double décomposition, précipite la citate et forme des organates de soude. On rempt autre ; mais il convient de remarquer que le sont moins funestes que les sels organiques e générale de la fabrication, sur la cristailisat produits et ils me produisent pas d'incruete tet la cuite. Ils sont d'adleurs plus facilemen ose.

itité de carbonate de soude à sjouter varie t meur du jus en sein de chaux.

s de chaux sont déterminés per l'hydrotimétrie sau suivant indique la quantité de carbonate d jouter par hectolitre de jus ou de siropa.

CaO par hectolitre.	NaO COs à ajouter prhectofit.	Degrés hydrotim .	CaO par hectolitre
2.57	1.14	16	9.12
1.14	2.28		9.69
1.71	8.42		10.86
2.28	4.56		10.83
2.85	5.70		11.40
3.42	6.84		11.97
3.89	7.98		19.54
4.56	9.12		18.11
5.13	19.26		18.68
5.70	11.40		14.25
6.27	12.54		14.86
6.84	13.68		45.39
7.41	14.82		15.96
7.98	15.96		16.63
7.55	17.10		17.11

ve de carbonate de soude doit être ajonée à carbonatation après ébuilition.

e literation, le ju : n'était pas asses alcalin, ou pau de soude caustique en actution, de man auté suffissate. Il est très important de n'éjoui l'ébuilition que a chasse l'acide carbonique en elle se transformer it en extbonete.

l n'y a pas de seis de chaux dans les jus, et op faible pour assurer la conservation ult rieu outer un peu de lessive de soude caustique, a ajouter de chaux.

Dans certaines usines on élimine les sels de chaux par l'acide sulfureux qui forme un sulfite de chaux insoluble à partir de 60° C. L'acide sulfureux peut être employé soit à l'état gazeux, en le faisant traverser le jus, soit à l'état de bisulfite de chaux. On doit veiller à ce que les jus restent toujours alcalins, autrement, il y aurait inversion partielle du sucre, et redissalution du précipité formé. Il vaut mieux l'employer sur les sirops, où on peut le doser plus facilement.

Au lieu d'employer le carbonate de soude après la deuxième carbonatation, certains chimistes ont au l'idée de l'employer à la batterie de diffusion, dans le diffuseur de tête, à raison de 1 kil. par 1,000 kil. de betteraves. Il paraît qu'on s'en est fort bien trouvé et que la formation des sels de chaux a pu être évitée. Le carbonate de soude a en outre produit cet avantage de favoriser notablement l'épuisement des cossettes et de leur donner une certaine rigidité qui permet de les mieux presser.

Pour empêcher la formation des seix de chaux, on a également employé la baryte hydratée à la dose da 1 kil. par 10 hectolitres de jus sortant de la diffusion. On chanffe, puis on ajoute le lait de chaux. La baryte précipite ainsi l'acide sulfurique, forme avec certaines substances organiques des composés insolubles et met en liberté la potasse et la soude. On obtiendrait ainsi des jus exempts des seix de chaux et possédant une alcalinité élevée due à la potasse et à la soude libres.

CHAPITRE IV

Décantation, Filtration, Lavage des Ecumes.

Aujourd'hui la plupart des usines suppriment la décantation et envoient la totalité des jus aux filtres-presses. On a reconnu plusieurs avantages à cette manière d'opérer. D'abord le travail est plus rapide; les jus séjournant moins longtemps dans les bacs et au contact des écumes sont moins sujets à s'altérer et donnent un travail plus facile. Les jus sortant des filtres-presses sont plus clairs, plus brillants que ceux qui proviennent de la décantation; ces derniers sont toujours souillés par des matières en suspension qui ont un effet nuisible sur la deuxième carbonatation de même que sur les toiles de filtres mécaniques ou sur le noir. Enfin on aurait également reconnu que la suppression de la décantation permettrait de laisser dans les jus de première carbonatation une alcalinité supérieure de 0 gr. 20 à 0 gr. 40 de CaO par litre.

Dans certaines usines on décante à la deuxième carbonatation et l'on envoie les fonds dans les jus de première carbonatation. L'écume de deuxième carbonatation mélangée à celle de première, facilite le passage aux filtres-presses, ce qui est favorable à la rapidité du travail.

Quand on envoie la totalité des jus aux filtres-presses, il faut nécessairement deux batteries de ces appareils. Quand on décante aux deux carbonatations, une seule batterie suffit par le mélange des écumes. Quand on décante à la deuxième, et que l'on envoie les fonds dans les jus de première, une seule batterie suffit encore.

L'installation suivante paraît donner de bons résultats :

Suppression de a décantation aux deux carbonatations. Deux séries de filtres presses. Mélange des ecumes de 2° carbonatation aux jus troubles de première pour que la filtration et le lavage se fassent mieux. De cette taçon le lavage se pratique seulement dans les filtres-preses a écumes de l' carbonatation. Les jus de 2° carbonatation sont filtrés aux filtres mé aniques avant d'être envoyés au triple effet.

Il arrive quelquesois que les jus de première carbonatation passent difficilement aux filtres-presses. Cela tient ordinairement à ce que la carbonatation n a pas été poussée assez loin; il reste du sucrate de

chaux non décomposé qui passe trouble à travers les toiles. Il faut donc pous ser la carbonatation plus loin. Toutefois il est dangereux de laisser une alcalinité inférieure à 1 gr. de CaO par litre, parce qu'alors on s'expose à dissoudre certaines matières organiques déjà précipitées. L'emploi d'une plus grande quantité de chaux permet généralement d'obvier à cet inconvénient.

Il est encore d'autres causes qui ralentissent la filtration : les jus n'ont pas été suffisamment chauffés après la carbonatation; la richesse d'u gaz laisse à désirer; la pierre à chaux est trop siliceuse; enfin les toiles sont de mauvaise qualité. Signaler ces causes, c'est indiquer en même temps les remèdes.

En conduisant la carbonatation comme nous l'avons in iqué plus hau, on parviendra, dans la majorité des cas, à triompher de la difficulté.

L'emploi de chaux siliceuse incruste surtout les toiles des filtres mécaniques; le meilleur remède consiste uniquement à se servir d'autre calcaire pour la fabrication de la chaux.

Les toiles des fi tres-presses et des filtres-mécaniques ne doivent pas être lavés seulement à l'eau bouillante, mais bien à l'eau acidulée d'acide chlorhydrique qui dissoudra le carb nate de chaux obstruant les mailles du tissu.

Quand les toiles des filtres mécaniques sont salies par des dépôts de silice et de matières organiques, le lavage à l'eau acidulée ne suffit pas; il faut recourir alternativement au lavage à l'eau acidulée, et à l'eau alcalinisée par de la soude caustique.

Le lavage des écumes est pratiqué aujourd'hui dans toutes les sucreries soit par un procédé soit par un autre, soit à l'eau froide, soit à l'eau tiède, soit à l'eau chaude.

Les petits jus provenant du lavage sont dans la plupart des usines, employés à la confection du lait de chaux; dans quelques unes ils servent à diluer les égoûts que l'on fait rentrer dans le travail.

CHAPITRE V

Four a chaux, chaux et acide carbonique.

Il est très important d'apporter tous ces soins à la conduite du four à chann qui est pour ainsi dire le régulateur de l'usine.

Quand it marche convenablement, le traveil des jus est rapide en même temps qu'excellent; a'il marche mal au contraire, le traveil languit et devient difficile, ses jus s'altèrent, et les rendements diminatent.

Il y a 5 causes principales qui peuvent diminuer la production d'acide carbonique et entraver la carbonatation.

le Pierre à chanx. — La mame ne doit pas être humide, car peur obtenir le départ de l'eau il faut employer une plus grande quantité de coke, et alors si le tirage reste le même, l'accès de l'air n'est que suffisant, et il y a formation d'oxyde de carbone nuisible à l'épuration des jus. Si le tirage est suffisant, la température augmente ; la proportion de cendres appostée par le coke étant considérable, it y a formation d'un verre de chaux (silicate de chaux) qui produit le college; et quand il y a collage il se produit toujoure de l'oxyde de carbone, par sulte d'une combustion incomplète. La pierre humide a aussi l'inconvénient de se déliter dans le four et de donner des peus-sières qui font obstanle à une circulation régnière de l'air. Line faible humidité de la pierre, 5 à \$ \$/0 favorine au contraire le départ de l'acide carbonique. La pierre ne doit pas être friable, elle doit être cassée en morceaux convenables, ni trop gros, ni trop fins.

La pierre doit être aussi pure que possible, et ne pas renfermer de magnésie, ni surtout de silice. La silice présente les inconvenients suivants : quand la température du four est élevée, elle forme un verre avec la chaux, la magnésie, la potasse et la soude, verre qui donne lieu à des collages. Si au contraire la silice ne s'est pas trans, formée en silicate, elle passe avec le lait de chaux dans le jus ou elle est en partie soluble et donne lieu à des incrustations dans le triple-effet; elle obstrue aussi les toiles des filtres mécaniques de manière à les mettre rapidement hors d'usage.

Le l'abricant ne saurait donc apporter trop de soin dans le choix de la pierre à chaux. Il est indispensable de bien en connaître la composition.

2º Emploi d'une proportion trop forte de coke dans les chargements. — Ce coke, pour brûler entraîne une grande quantité d'air atmosphérique dont l'azote se mélangeant à l'acide carbonique produit, en abaisse la proportion pour 100. D'autre part, il est bien rare quand le coke est en excès, que la combustion soit complète, et alors, il y a encore formation d'oxyde de carbone, ce que l'on reconnaît à la flamme bleue qui se forme au-dessus du chargement.

La première condition pour avoir du gaz très riche est d'employer le minimum de coke.

Théoriquement il faut 5 k. 200 de coke pur on 5 k. 800 de coke lavé à 90 0/0 de pureté pour 100 k. de calcaire pur et alors, si la combustion est complète, si le four marche bien, la richesse du gaz en acide carbonique serait de 46 0/0. Inutile de dire qu'on atteint jamais cette richesse, parce qu'on est forcé de mettre toujours plus de 6 k. de coke pour 100 k. de calcaire

En doublant seulement ce chiffre, ce qui est déjà heaucoup, la richesse théorique du gaz devrait encore atteindre 32 % environ. Or ce chiffre est encore bien rarement obtenu. C'est que généralement on emploie plus de 12 k. de coke pour 100 de calcaire. En sucrerie les charges comprennent généralement 1 volume de coke pour 5 de calcaire, ce qui représente en poids, au moins 15 0/0 de coke. Dans ces conditions, suivant que l'introduction d'air dans le four est juste ou trop abondante, la richesse du gaz en acide carbonique variera de 28 à 19 0/0.

2º Entrée d'air par des tuyaux erevés ou par des joints mal faits. Quand l'analyse décèle la présence d'axygène dans le gaz il faut voir aussitôt qu'elle est l'allure du four; si elle est régulière on peut être sûr d'une rentrée d'air par la tuyauterie. Si une inspection minutieuse ne fait rien découvrir, il faut porter ses investigations sur la marche du four : peut-être la hauteur de la masse en combustion dans le four n'est-elle pas suffisante et alors on l'augmente par quelques charges répétées plus souvent.

4º Une trep grande quantité d'eau froide circulant dans le lavoir dissout et entraine beaucoup d'acide carbonique. En maintenant cette eau entre 50° et 70° la per!e n'est pas sensible, et le lavage du gaz se fait aussi bien.

Il est donc de la plus haute importance de contrôler souvent la zichesse du gaz.

'5" It arrive souvent que la souffierie marche trop vite qu pas assez; il faut naturellement en régler la vitesse d'une facon convenable.

Rarement la souffierie a des dimensions en rapport avec le travail qu'elle doit effectuer. Cherchons quelles dimensions elle doit possé-

der pour extraire du four à chaux tous les gaz produits par la combustion du calcaire dans une usine travaillant 2.500 hectolitres de jus par 24 heures, employant à leur épuration 7.000 k. de chaux anhydre, soit 3 k. 5 par hectolitre de jus.

Les 7.000 k. de chaux exigeront 13.160 k. de calcaire à 95 0/0 de richesse, et 1253 k. de coke.

Calculons le volume de gaz produits par un four à chaux ainsi alimenté journellement¹.

1º Gaz produit par la décomposition du caleaire :

100 kil. de calcaire à 95 p. 0/0 de carbonate de chaux pur, dégagent, avons-nous vu. 41 kil. 800 de CO², lequel pèse, au sortir du laveur à gaz (c'est-à-dire à la température de 50° et à la tension de 70 c. m. de mercure.....

1 gr. 539 le lit-e (2)....

Les 41 kil 800 de gaz carbonique provenant des 100 kil. de calcaire, occupent donc un volume de $\frac{41 \text{ k. } 180}{1 \text{ gr. } 539} = 27.152 \text{ litres et les}$ 13.160 kil de calcaire fournissent un volume de gaz de 13.160 \times 27.152 = 3.573 ms.

Telle est : 1° la quantité de C O² fournie par la pierre pour se transformer en chaux.

• Gaz produit par la combustion du coke:

Les 3^{m3},133 de coke que le four à chaux doit recevoir journellement pésent (à 40 kil. l'hect.), 1253 kilos.

En admettant que le coke contienne 10 p. 0/0 d'humidité et d'impuretés, les 1253 kil. contiendront, en ne tenant pas compte de l'hydrogène, 1128 kil. de carbone pur, lequel pour se transformer en C Os doit se combiner avec 3.008 kil. d'oxygène (en proportion des équivalents de C =6 et de O =8).

Le poids du gaz carbonique est donc de

1128 kil. carbone \times 3,008 kil. oxyg. = 4,136 kil.

Or, l'oxygène étant our i par l'air, aspiré par la souffierie (mélange de 23 kil. d'oxygène et 77 kil. d'azote), les 3.008 kil. de ce gaz seront accompagnés de 10.070 kil. d'azote.

- (1) Voir Étude sur les fours à chaux et les souffleries, par Ch. Gallois, Bulletin de l'Association des Chimistes, tome I, page 220, année 1883.
- (2) Le poids du litre de CO₂ à 0° de température et sous la pression de 76 c. de mercure est de 1 gr. 977. Le poids du même gaz à 50° de température et à la tension de 70 c. est donné par la formule :

$$D' = \frac{D}{\frac{(1+a t) H}{H'}} = \frac{1.977}{\frac{(1+0.00366)}{70}} = 1 gr. 539.$$

Entransformant ces poids de gaz en volume, on trouve, 136 kil. de C O ² forment	2.687=3
Total	
Tel est le volume des gaz produits par la combustion d	
Ainsi: 1º le volume du gaz carbonique fourni par le ca	ilcaire est
de	3.573 =3
2º le volume total du gaz carbonique et de l'azote four-	
nis par la combustion du coke est de	12.987 >
Dont le total	16.560ms
sera le volume théorique du gaz à extraire journellement chaux.	
Quelle est la teneur p. 0/0 de ce volume de gaz e bonique ?	n gaz car-
Il est facile de le déterminer, car ces 16,560 ^{m2} en renfervenant:	rment, pro-
1º de la décomposition du calcaire 3.	573 m ³ C O ²
	687 m3 do
Le total de CO ² contenu dans les 16.560 ^{m3} est donc de 6.	260 m3
d'où la proportion est de $\frac{6.260 \times 100}{16.560} = 37,80 \text{ p. 0/0.}$	•

Telle est la richesse théorique en acide carbonique du gaz extrait du four, lorsqu'on alimente celui-ci avec un volume de coke contre quatre de calcaire.

Cette richesse eût naturellement été plus faible si on avait employé une plus grande proportion de coke puisque la quantité d'azote que celui-ci fournit est environ trois fois plus grand que la quantité de CO2.

De toute façon on a donc intérêt à employer le moins de coke possible. Et autant qu'on le peut, les proportions que nous avons indiquées ne doivent pas être dépassées.

En pratique, on n'obtient jamais cette richesse théorique 37,80. Car, ainsi que nous l'avons dit précédemment, le gaz carbonique est accompagné, non seulement d'azote, mais encore d'oxygène, d'oxyde de carbone, etc.

De sorte qu'en général, un four marchant dans de bonnes conditions donne un gaz dont la teneur en C O² n'est que de 24 à 28 et au plus 30 p. 0/0.

Nous admettrons 25 p. 0/0 comme étant la richesse du gaz la plus généralement obtenue.

ll en résulte que le volume du gaz à extraire du four est plus con-

aidérable que celui calculé, il est augmenté dans le rapport de 28 à 37,80, c'est-à-dire qu'au lieu d'être de 16,560-2 21 est en réalité de

$$\frac{16,560\times37.80}{25}=25,038^{-3}$$

Telle est en définitive la quantité de gaz C 0° à 25 0/0 que la souffierie aura à enlever par 24 heures.

Dimensions de la pompe à gaz.

Avec ces données nous pouvons maintenant déterminer les dimensions de la machine à gaz.

L'effet utile de ces sortes de machines est de 66 à 70 0/0.

Pour aspirer les 25,038⁻³ de gaz, il faudra donc faire engendrar au piaton 25.03× \times 3/2 = 37.55?⁻² en 28 heures, ou 435 litres par seconde.

La vitesse généralement admise par les meilleurs constructeurs pour les machines, pompes, etc., est de 0=75 à 1=10 par seconde.

Partiaans des faibles vitesses, nous admettrons 0*83.

Nous admettrons encore avec ceux-ci une course égale aux deux tiers environ du diamètre du cylindre à gaz.

En effectuant les calculs nous trouverons :

Surface du piston à gaz	4	•				4	•				•	0=1,5240
Diamètre du cylindre.			,		-			٠			4	0- 82
Course du piston	•	•	•	9	+				*	-		0.54
Nombre de tours du vols	mi	pe	r.	mi	ıut	6. -						46

Telles sont les dimensions d'une souffierie pour un travail de 200,000 kilos de betteraves par 24 heures.

A l'aide de ces résultats, on calculera facilement les dimensions d'une souffierie destinée à effectuer un travail déterminé quelconque.

En effet, le travail à effectuer, exprimé en tonnes de betteraves, est proportionnel à la quantité de chaux employée dans le jus et par conséquent au volume de gaz à extraire du four à chaux, ou au volume engendré par le piston, ou encore proportionnel (à cause de la vitesse constante — 0-88) à la surface du piston.

Travail à effectuer.	Diamètre.	Course.	Nombre de tours par minute.
Pour 100.000 kil. better. 200.000 > 300.000 > 400.000 > 500.000 >	0=57 0.82 1= 1.15 1.29 1.40	0=40 0.54 0.46 0.75 0.85 0.92	62 46 87 82 29 25

En effectuant ces calculs, nous pourrons dresser le tableau précé dent des principales dimensions de souffieries.

Ces dimensions sont sensiblement plus fortes que celles données par la généralité des constructeurs.

Section des tayaux.

Si les machines à gaz sont généralement trop faibles pour le travail qu'on exige d'elles, il n'en est pas de même des conduites qui sont très souvent inutilement trop fortes.

Les constructeurs leur donnent une section égale au dixième environ de la section du cylindre à gaz.

Or, le frottement des gaz dans une conduite en métal étant très faible, on peut sans inconvénient les y faire circuler avec une grande vitesse, soit 16, — 20, — 50 mètres et plus par seconde.

En adoptant 15 mètres de vitesse, la section de la conduite nécessaire permettant à notre soufflerie d'aspirer 435 litres par seconde, ser a de 290 centimètres carrés, soit le vingtième environ de la section du cylindre.

Ainsi, dans notre exemple, le diamètre largement suffisant de la conduite à gaz, sera donc de 20 centimètres.

Force nécessaire.

La force nécessaire pour actionner notre souffierie est déterminée par les résistances dues à l'aspiration, au resoulement et par le frottement des organes mêmes de la machine.

Calculons d'abord la résistance due à la hauteur du jus dans la chaudière sous laquelle le gaz se dégage.

Admettons cette hauteur égale à un mètre.

Le poids de l'hectolitre de jus, additionné de sa chaux est d'environ 108 kilos.

Total. 1.037 k. 52

La vitesse de la machine étant 0 m. 83 par seconde, la force en chevaux sera $\frac{1.037 \text{ k. } 52 \times 0 \text{ m. } 83}{75} = 11 \text{ chevaux } 48, \text{ auxquels}$

pour tenir compte des frottements des organes de la machine et pour être large nous ajouterons 2 chevaux 1/2.

En définitive, la force nécessaire pour notre souffierie est de 14 chevaux-vapeur.

Dans notre exemple, les résistances sont de deux sortes, les premières, résistances passives, sont dues à l'aspiration, aux frottements.

Elles sont à peu près constantes.

L'es secondes dues au refoulement sont variables, elles sont exactement proportionnelles à la hauteur du jus dans les chaudières à carbonater. Il y a donc grand intérêt à donner au jus dans la chaudière, la hauteur minima.

Quelle est cette hauteur minima?

La hauteur du jus à carbonater a une limite minima qu'il n'est pas possible de dépasser sous peine d'entraver et de paralyser les carbonatations.

Le pouvoir de combinaison de l'acide carbonique est, en effet, en raison directe de la hauteur de la masse du jus chaulé qu'il traverse.

Plus la hauteur de cette masse sera grande et mieux le gaz carbonique sera utilisé. Avec une hauteur trop faible, la perte d'acide traversant le jus sans produire d'effet serait trop considérable.

Cependant il ne faut pas croire qu'il faille s'appliquer à utiliser tout le gaz carbonique car on en produit près de deux fois la quantité nécessaire à la carbonatation.

Or nous avons besoin que d'une quantité de CO² égal à celui qui a produit la pierre à chaux, car par la carbonation, que faisons-nous? sinon ramener à l'état de carbonate, la chaux dissoute dans le jus et qui pour cela n'a besoin que du CO² que la calcination lui a fait perdre.

Eh bien! avec une hauteur de jus de 1 m., on utilise certainement plus des 50 p. 0/0 du gaz carbonique extrait du four à chaux.

A la sucrerie de Francières, ou les chaudières à carbonater ont 0 m. 85 de hauteur de jus seulement, la carbonatation se fait sans aucune difficulté avec du gaz titrant généralement 25 0/0 d'acide carbonique et en utilisant pour le jus toute la chaux produite par le four.

Donc, en général, il faut limiter à 1 m. au maximum, la hauteur du jus dans les chaudières.

Mais il est bien entendu que c'est à la condition de ne pas perdre trop de gaz par la soupape de dégagement ou de sûreté dont sont munies toutes les carbonatations.

C'est, en effet, ce qui arrive lorsque l'ouvrier ne règle pas convenablement la marche de la carbonatation, lorsque dans certains moments, par exemple, tous ses robinets de gaz sont ouverts, tandis que dans d'autres, ils sont presque tous fermés. Dans ce dernier cas, la perte du gaz carbonique au dehors est considérable et il peut alors arriver qu'il en manque pour les opérations subséquentes.

Soupape de retour

C'est pour éviter ces pertes anormales que nous avons conseillé l'emploi d'une soupape de retour, reliant la conduite de refoulement à la conduite d'aspiration et renvoyant à chaque coup de piston dans celle-ci, l'excédent de gaz non utilisé par les jus des chaudières à carbonater.

Nombre de chaudières à carbonater

Le nombre de chaudières à carbonater n'est pas indifférent. Nous estimons que le nombre trois est celui auquel on doit donner la préférence. Il assure une bonne utilisation, une utilisation suffisante du gaz carbonique; on a ainsi toujours deux chaudières en activité pendant que la troisième est en vidange ou en chargement.

Dans ces conditions la quantité de gaz employé est à peu près régulière et constante et le gaz est suffisamment utilisé.

Dimensions des chaudières à carbonater

Comme la carbonatation dure à peu près trois heures, — temps de vidange et remplissage compris, — la même chaudière fonctionnera huit fois pas 24 heure...

Nous aurons ainsi vingt-quatre chaudières par 24 heures.

La capacité uti's à leur donner sera donc de 100 hectolitres, avec une hauteur de jus de 1 m. jusqu'au robinet de jauge et 3 m. 33 de côté.

Ces dimensions prévoient que 200.000 kil. de betteraves peuvent donner 2.500 hectolitres de jus.

CHAPITRE VI.

Sirops, Evaporation et Cuite.

Il est important que les sirops soient alcalins, pour la bonne conservation des produits. Une bonne alcalinité est de 0 gr. 50 CaO par litre. Une alcalinité supérieure, si elle consiste en chaux, est nuisible. Une alcalinité inférieure à 0 gr. 50 est insuffisante, et la fermentation, la mousse des bas produits sont à redouter.

Un bon sirop normal doit pouvoir se conserver au moins 2 jours sans s'altérer, sans devenir louche et sans perdre de son alcalinité. Quand il perd rapidement son alcalinité, la fermentation est à craindre dans tous les bas produits. Des essais d'alcalinité doivent être faits de trois heures en trois heures, sur du même sirop conservé; si l'alcalinité baisse graduellement, il faut veiller à la carbonatation et à la saturation.

Les sirops doivent toujours être concentrés au même degré Baumé, si l'on veut avoir des cuites à grains réguliers.

Quand les sirops ne sont pas encore entrés dans l'appareil à cuire, il vaut mieux précipiter l'excès de chaux que de le saturer par l'acide chlorhydrique. On peut employer pour celà le phosphate acide de chaux, qui a la propriété de produire en plus une décoloration très appréciable. Naturellement, il faut filtrer les sirops ainsi traités.

Pour le triple effet ct la cuite, nous conseillons les indicateurs à vide Horsin-Déon, qui nous paraissent préférables aux indicateurs métalliques. Ils donnent des renseignements très exacts sur les pressions et les températures de — 1 à + 1 atmosphère. Une échelle graduée en centimètres de mercure et températures correspondantes placée derrière le tube manométrique, permet une lecture facile Une boule de purge située au bas de l'appareil empêche l'eau condensée de venir s'amasser sur le mercure et fausser les indications.

Il arrive souvent que la cuite est grasse, qu'elle se fait lentement que les sirops ne veulent pas cuire.

Ce phénomène provient ordinairement soit d'une très grande alcalinité des sirops, soit de la présence d'une grande quantité de matières organiques.

Quand cet accident est dû à la première cause, il faut naturellement porter tous ses soins à la deuxième carbonatation et saturer d'avantage les jus. On peut ramener la cuite à son état normal en saturant par un acide l'alcalinité libre. Pour cela on détermine l'alcalinité de la masse cuite, comme nous l'avons indiqué, et on ajoute de l'acide chlorhydrique ou sulfurique dilué dans 5 ou 6 fois son volume d'eau de manière à saturer la plus grande partie de l'alcalinité.

Pour saturer 100 kil. de CaO, il faut 80 kil. d'acide chlorhydrique anhydre; si l'on emploie de l'acide à 21°, comme cet acide contient 34.66 0/0 de HCl, il faudra en employer 230 kil.

Si l'on trouve par exemple 0 kil 300 de CaO par 100 kil. de masse cuite, il faudra y ajouter assez d'acide chlorhydrique pour saturer 0 kil. 200 de chaux, ce qui fait $\frac{230 \times 0.200}{100} = 0$ kil. 460 d'acide chlorhydrique à 21° B.

L'acide chlorhydrique doit être préféré à l'acide sulfurique; ce dernier acide, en effet, donnerait lieu à du sulfate de chaux insoluble qui encrasserait les serpentins.

Quand une cuite devient grasse par suite de la présence d'une trop grande quantité de matières organiques dans les sirops, le mal es sans remède; mais on en prévient le retour par une épuration plus soignée des jus: il faut mettre plus de chaux à la première carbonatation, et en quantité telle que l'on puisse laisser dans les jus de cette première carbonatation 1 gr. 50 d'alcalinité exprimée en CaO par litre.

CHAPITRE VII.

Turbinage.

Le turbinage du sucre ne saurait être trop surveillé. Les turbines doivent être montées d'une façon irréprochable et faire environ 1.200 tours à la minute. Les toiles doivent être aussi fines que possible pour retenir les plus petits cristaux et ne livrer passage qu'au sirop qui les imprègne.

Quand on fait du sucre blanc avec les premiers jets, comme c'est le cas de la majorité des fabriques, il est préférable de ne pas trop serrer les cuites, et de les turbiner immédiatement pendant qu'elles sont très chaudes; l'épuration se fait mieux, les eaux-mères étant plus fluides. La clairce doit être chaude et aussi concentrée que possible; on ne doit faire agir que de la vapeur détendue sèche et en turbine fermée.

L'écart de rendement entre un bon et un mauvais turbinage peut être de 5 à 10 kil. de sucre par hectolitre de masse cuite 1° jet.

Quand on turbine les premiers jets en roux, il vaut mieux, au contraire, faire cette opération à froid.

La freinte au turbinage provient de deux causes: des grains fins qui passent à travers la toile de la turbine, et de la fonte du sucre par la clairce.

On évitera la première cause en ayant de bons cuiseurs et en alimentant la cuite avec des sirops ayant toujours la même densité.

On évitera la seconde en clairçant, comme nous l'avons dit, avec des sirops aussi concentrés que possible et en employant de la vapeur sèche, détendue et surchauffée.

Nous indiquons dans une autrè partie de l'ouvrage une méthode d'évaluer la freinte au turbinage.

Beaucoup d'usines font aujourd'hui la séparation des égouts en deux parts: égouts pauvres produits depuis le commencement du turbinage jusqu'au moment de claircer; égouts riches produits à partir du moment où l'on commence à claircer.

Les égouts riches sont rentrés soit directement à la cuite, soit dans les sirops au sortir du triple-effet et avant filtration, soit à la deuxième carbonatation. La rentrée à la cuite a l'inconvénient de modifier la densité des sirops ce qui gêne le cuiseur et engendre

souvent la production de petits grains dans la masse cuite. Il en est de même de la rentrée dans les sirops.

La rentrée des égouts à la deuxième carbonatation produit une certaine épuration sur la valeur de laquelle on n'est pas encore fixé; mais elle a pour inconvénient de donner des écumes beaucoup plus riches en sucre et d'exposer à une perte plus grande dans ces résidus, si on n'a pas la précaution de bien les laver.

Quoi qu'il en soit, la rentrée des égouts riches est aujourd'hui indispensable, et elle est le complément obligé d'un bon travail. Elle augmente considérablement le rendement du sucre premier jet et ne gêne en rien la cuite, car ces égouts ont au moins la pureté des masses cuites que l'on produisait avant la loi de 1884.

La quantité d'égouts rentrés est variable. Certains fabricants en rentrent jusqu'à 1 litre 50, 2 litres et même 2 litres 50 par 100 kil. de betteraves et augmentent ainsi leur rendement en sucre premier jet de 0 kil. 800 à 1 kil. pour 100 de betteraves. D'autres ne rentrent que 0 litre 50 à 1 litre d'égout par 100 kil. de betteraves.

Quand on rentre plus d'un litre d'égout par 100 kil. de betteraves, on fait généralement une liquidation tous les huit jours.

Nous pensons qu'on peut rentrer à la deuxième carbonatation tous les égouts dont la moyenne a un coefficient salin supérieur à 16 ou 17, et cela sans nuire à la masse cuite, en liquidant tous les huit ou dix jours.

M. Manoury a proposé le système suivant qui nous paraît assez rationnel.

Il fait rentrer l'égout riche à la deuxième carbonatation, soit 30 0/0 de l'égout total; la moitié des égouts pauvres à la diffusion, soit environ 35 0/0 de l'égout total, et il transforme le reste en sucrate de baryte qu'il emploie au chaulage des jus de deuxième carbonatation.

Ajoutons que M. Thomas a imaginé un dispositif fort bien compris pour la séparation automatique des égouts au turbinage.

CHAPITRE VIII

Fermentation mousseuse des bas-produits dans les bacs d'empli.

Nous résumons ici ce qu'ont écrit sur ce sujet MM. Durin (1), O. Von Lippmann (2), P. Horsin-Déon (3), Cyrille Pierrot (3), Brunehant (3).

M. Lippmann a examiné une masse cuite de deuxième jet présentant la fermentation mousseuse.

La masse était remplie de bulles d'acide carbonique, avec une alcalinité de 0,11, foncée et libre d'organismes; elle contenait des acides gras et de la cholestérine (1,25 0/0) et donnait avec l'alcool un précipité de galactane (?) se transformant en acide mucique par l'acide nitrique. Son pouvoir réducteur équivalait à 0,35 de sucre interverti. La polarisation directe était 72,22 et après inversion 65,10, les cendres s'élevaient à 8,16 0/0, l'eau à 10,11 0/0. Par la distillation avec l'acide sulfurique on obtient une quantité notable d'acide formique. La potasse donna de l'ammoniaque correspondant à 1,10 0/0 Az.

L'auteur recommande, pour éviter la fermentation mousseuse des bas-produits, de faire bouillir fortement pendant dix minutes le jus de betterave avec la chaux; de le séparer du précipité et ensuite de carbonater en laissant une alcalinité très faible après la seconde carbonatation. Il est bon aussi de traiter le sirop par l'acide sulfureux.

La sermentation mousseuse n'est pas une vraie fermentation, au sens exact du mot; c'est plutôt une décomposition chimi ue du sucre, caractérisée par un grand développement d'acide carbonique et production d'acide formique qui finit par donner à la masse une réaction acide persistante. La cause de ce phénomène réside dans l'agglomération de matières organiques de composition spéciale. En éliminant ces substances par un traitement approprié des jus, la fermentation mousseuse peut être évitée.

⁽¹⁾ Bulletin de l'Association des Chimistes, tome IV, nº 8, année 1886, page 223.

⁽²⁾ Chemicker Zeitung Repertorium, 1888, — 22, — 178.

⁽³⁾ Rapport de M. P. Horsin-Déon sur le Questionnaire de l'Association des Chimistes, Bullelin de l'Association, n° août-septembre 1890, p. 159.

M. P. Horsin-Déon pense que ce phénomène est due à la fermentation visqueuse qui consiste en la transformation du sucre en mannite, gommes, acide carbonique et eau, sans formation de glucose. La mannite disparaît en se combinant aux acides organiques et il ne reste plus que les gommes qui rendent la masse visqueuse.

M. Pierrot pense que sous l'influence de la température élevée des emplis il y a décomposition des matières organiques et formation d'acides. Ceux-ci agissent d'abord sur les carbonates que contiennent toujours assez abondamme t les cuites non alcalines, et, dès lors, dégagement de gaz inoffensifs. Quand les carbonates sont saturés, c'est le sucre qui se trouve atteint. Si l'on n'y remédie pas, il y a d'abord fermentation visqueuse, puis fermentation alcoolique. Avant la fermentation alcoolique la masse se soulève sans qu'il y ait souvent du glucose en quantité appréciable. Le remêde qu'il propose est l'addition de soude caustique et la grande propreté des bords des bacs.

M. Brunehant a constaté que les mousses apparaissent quand la première carbonatation est défectueuse.

M. Martin a constaté que les mousses apparaissent toujours avec les betteraves gelées. Il conseille de les enlever au fur et à mesure de leur formation.

M. Beaudet a constaté plusieurs espèces de mousses. La seule dangereuse, dit-il, est celle sous laquelle se forme une croûte. Comme remède, il propose de mouvronner la masse avec un corps gras et de la soude caustique.

M. Durin a constaté une altération plus profonde des sirops, altération due à un chauffage exagéré dans les emplis. Le sirop s'acidifie fortement, il y a formation plus ou moins abondante de glucose, le sucre se transforme peu à peu en caramel; quelquefois cette transformation est violente au point d'amener une grande élévation de température.

Si, dans ce sirop, les nitrates prédominent, on peut arriver à une carbonisation plus ou moins avancée; souvent on a trouvé le contenu du bac transformé en un bac de matière noire plus ou moins semblable à du coke. Il lui semble que cette tranformation en caramel s'effectue par une rétrogradation du sucre qui perd peu à peu son eau.

Il a pu arrêter cette décomposition en en supprimant la cause, c'estdire la chaleur.

En résumé, les mousses se pro luisent dans les bacs d'empli quand les sirops ne sont pas suffisamment alcalins et que la carbonatation a laissé à désirer; elles peuvent être activées par une température trop élevée. Conclusion: Soignez les carbonatations et les emplis.

CHAPITRE IX.

ile du travail de l'osmose.

```
so sur cinq produite différents:
ise mise en osmose ;
nose, et comme contrôle de ces analyses:
emosés:
nose concentrées.
de ces divers produits doit déterminer :
uide au moyen du densimètre ;
otalea di soutes pour 100 en poids, ou degré
par la table 19.
emose non concentrées, comme on fait ordi-
ur un volume de liquide et non sur un poids, ou
Violen.
ore, par le saccharimetre :
ndres diminuée de 1/40;
ucose ;
rivés du glucose :
jui se trouve à l'état d'organates de chaux. --
zaniques, par différence :
ation en plagnes minces, en notant les carac-
a dessication des mélasses avant et après
Blin, ou rapport du sucre aux sele, et qu'un
pour 1 de seis = \frac{Sucre}{Cendres};
ganique, ou rapport du aucre aux matières
Sucre
organiques
            Sucre X 100
rté = Matières totales dissoutes ;
que ou chaux totale pour 100 de sucre;
```

16° Le quotient d'impureté ou impuretés totales pour 100 de sucre. A l'aide de ces renseignements on peut calculer:

a) La quantité de sucre libre, susceptible de cristalliser, en prenant pour base le coefficient mélassimétrique 3.50, c'est-à-dire en supposant que 1 de sels empèche de cristalliser 3.50 de sucre. Ainsi pour une masse cuite osmosée (voir le tableau suivant) contenant 58.10 de sucre et 8.45 de cendres, le sucre libre susceptible de cristalliser sera pour 100 kil. de $58.10 - (8.45 \times 3.50) = 28.53$, et par hectolitre de $\frac{28.53 \times D}{100}$, D étant le poids de l'hectolitre. Le sucre libre constitue le rendement probable à la turbine. En supposant

libre constitue le rendement probable à la turbine. En supposant que le sucre brut polarise 96, il faudrait augmenter d'environ 4 0/0 le sucre libre pour avoir le rendement réel à la turbine.

- b) Le quotient saccharimétrique libre ou le sucre libre, susceptible de cristalliser pour 100 de sucre total, $\frac{28.53 \times 100}{50.10} = 49.10$.
- c) Le sucre immobilisé à l'état de mélasse; on l'obtient en multipliant les cendres par 3.50, soit $8.45 \times 3.50 = 29.57$, ou en retranchant le sucre libre du sucre total 58.10 28.53 = 29.57.
- d) Le quotient mélassimétrique ou le sucre devant rester à l'état de mélasse pour 100 de sucre total ou $\frac{49.10 \times 100}{58.10} = 50.50$.
- e) La quantité de mélasse finale restant après le turbinage. Comme cette mélasse contient environ 46 pour 100 de sucre à 40° Baumé, on en obtient approximativement le poids que fournira la masse cuite osmosée par le calcul suivant: $\frac{100 \times 29.57}{46} = 64.282 \text{ pour 100 de son}$ poids.

Les différentes déterminations de l'analyse chimique, telles qu'elles ont été indiquées ci-dessus, vont être examinées au point de vue des renseignements qu'elles peuvent fournir au travail pratique de l'os-mose.

La densité, le degré Baumé, le degré Brix-Dupont des liquides à osmoser et osmosés indiquent pour les sirops ou la mélasse mise en osmose le point de départ de l'osmose et la quantité relative des sels qui doivent être éliminés. Ainsi, si l'on soumet à l'osmose une mélasse marquant 38° Baumé et l'autre marquant 42° Baumé et que chacune de ces mélasses porte à la sortie de l'osmogène 15°, on pourra en conclure avec certitude qu'il y aura plus de sels éliminés et plus de sucre cristallisable régénéré par l'osmose, dans la mélasse mise en travail à 42° Baumé que dans celle qui ne marque que 38°. Le devoir du chimiste, dans ce cas, est d'avertir le fabricant de ce fait, afin de rectifier ou de faire rectifier le travail des turbines de manière à maintenir les sirops d'égoût de 40° à 42°.

Le tableau suivant représente les résultats d'analyses faites sur les produits d'une osmoss de sirops égouts de 8° jet.

wyw cc.	Masse cuite oamonée 6/0 en poide.	Gain.	concentrées 6/0 en poids.
-	4	_	
13 91 22 63 59 0 7 63 0	89.65 58.10 31.55 8.45 23.10 0.00 0.55 0.21 0.66		75.20 24.80 56.40 22.50 27.81 0.00 0.25 0.13 0.13
87 00 6	40 25 6 87 2.51 64.80 54.30	3.22 5 72	24.80 1 09 0.×4 32.90 203.20 1.58
	2 8, 53		
	49.10	•	
	29.57 50.90		

tease avec laquelle e faire pour obtenir

t couler à l'éproust que l'alimentation la mélasse ne cou-

degré que l'on veut

obtenir, indiquera que l'eau n'a rive pas à l'osmogène en auffisante quantité. Elle arrivera en trop grande quantité quand le degré des eaux d'exosmose sera trop faible.

La densité des mélasses osmosées, comparée aux résultats des analyses indiquera également, après diverses expériences comparatives, la densité à réaliser pour l'élimination d'une quantité de sels déterminée au coefficient cherché; c'est-à-dire au coefficient 1 reconnu par la pratique comme résultat de l'application de l'osmose dans les conditions les plus économiques.

Les déterminations du sucre par rotation et des sels par l'incinération sulfurique corrigés par le coefficient 0,9 donnent le moyen d'établir le coefficient salin, et, par le coefficient salin, la quantité de sucre cristallisable qui se trouve libre dans la mélasse ou dans le sirop soumis à l'osmose, et la quantité de sucre qui s'y trauve immobilisée à l'état de mélasse. Pour que l'osmose soit profitable il faut qu'elle relève le coefficient salin d'au moins 2 à 3 degrés.

En comparant le produit entrant en osmose, sirop ou mélasse, et les produits de l'osmose, sirops osmosés et eaux d'exosmose, on détermine la quantité de sucre rendu libre, la quantité de mélasse qui s'y trouve et par suite le rendement en sucre et en mélasse que doivent fournir les produits osmosés soumis à la cristallisation.

Dans la plupart des cas le rendement industriel se rapproche du rendement déduit de l'analyse, et les cas où on ne l'obtiendrait pas peuvent être prévus par les résultats mêmes de l'analyse. Ainsi, par exem le, si l'on pratique la détermination du coefficient salin, du quotient saccharimétrique libre et du quotient mélassimétrique sur les masses cuites osmosées et sur les sirops osmosés à leur sortie de l'osmogène à un moment donné et que l'on compare entre eux les nombres obtenus, on pourra reconnaître, si le travail de l'osmose a été pratiqué avec la régularité qu'il exige; si ces quotients différent entre eux, on pourra en conclure que le travail de l'osmose a été mal conduit.

La même comparaison faite avec les eaux et la mélasse d'exosmose donnera la mesure de l'effet épurant de l'osmose

Le coefficient salin indique le rapport des cendres au sucre, dans le liquide soumis à l'osmose, dans le liquide et la masse cuite osmosée et dans les eaux et la mélasse d'exosmose : la comparaison entre les nombres obtenus donne la mesure de l'effet utile produit c'est-à-dire la quantité de sels éliminés par l'osmose et la quantité de sels restant à élimider.

La détermination du glucose sucre et des dérivés de glucose a également une grande importance; elle indique si le liquide contient du glucose à l'état de sucre, s'il est en voie d'en former de nouvelles exantités et si la quantité existante permet d'employer des moyens d'empêcher la continuation de sa formation. S'il n'existe pas de glucose à l'état de sucre, mais seulement des dérivés on pourra en
conclure que le glucose a pris naissance, soit pendant la conservation de la betterave, soit dans les jus avant la défécation; on
pourra en conclure que ce glucose ne s'est pas produit pendant
les opérations de la fabrication, que la cause qui l'a produit
n'existe plus et que, par conséquent, il n'est pas nécessaire d'y porter
remède.

La détermination de l'alcalinité libre a une grande importance, les mélasses alcalines seules étant à l'abri des altérations du sucre.

Lorsque l'alcalinité n'est pas suffisante, il est indispensable d'ajouter de la soude caustique dans le sirop osmosé. Cette addition est d'autant plus nécessaire que l'alcali contenu dans les sirops et mélasses soumis à l'osmose passe en grande partie dans les éaux d'exosmose et que les masses cuites osmosées en contiennent toujours moins avant qu'après l'osmose.

La dessiccation en couches minces du liquide avant et après osmose peut aussi indiquer l'état d'altération des liquides sucrés et même leur tendance è éprouver ce que l'on appelle la fermentation et la transformation du sucre cristallisable en glucose, selon que cette dessication se fait avec ou sans mousse; le liquide sucré ne contient pas de sucre incristallisable et n'a même aucune tendance à la fermentation, lorsque la dessication se fait sans mousse; lorsque la mousse est peu prononcée, et ne se forme qu'à la surface de la couche desséchée, il n'existe pas encore de sucre incristallisable, mais on peut être convaincu que cette transformation se produira pendant les opérations de l'osmose, si l'on n'y porte remède. Lorsque toute la couche de matière sèche est devenue mousseuse, c'est qu'il existe du sucre incristallisable, et il est le plus souvent trop tard pour employer les moyens d'en empêcher la transformation.

La dessication permet encore de déterminer la quantité de matières sèches, d'en déduire le degré de pureté, et, ce qui est préférable, le degré d'impureté. Il établit directement le rapport des matières étrangères au sucre dans les différents liquides sucrés et permet d'apprécier par des nombres faciles à saisir les rapports de pureté qu'ils présentent entre eux et le degré d'amélioration qu'ils ont éprouvé par l'osmose.

La détermination de la chaux fait apprécier la quantité de chaux qui existe dans les liquides sucrès soumis à l'osmose et leur degré d'accumulation dans les sirops osmosés.

La quantité de chaux préexistente et celle qui s'accumule dans les sirops par plusieurs osmoses successives, peut devenir, lorsqu'elle

se trouve assez élevée, une cause importante de réduction de rendeme t en sucre des masses cuites osmosées. Ce sont les sels de chaux qui donnent aux jus, sirops et mélasses, cette viscosité que l'on désigne en fabrication sous le nom de sirops gras, de matières grasses, etc. Quand ces sels de chaux existent en suffisante quantité pour s'élever à 0,20 pour 100 dans les sirops à 40° B, ou au coefficient calcique 0.5, il devient indispensable d'avoir recours à l'emploi du carbonate de soude ou mieux à l'épuration au moyen du phosphate acide de paryte.

Le coefficient organique déterminera la quantité de matières étrangères qui accompagnent le sucre, cans les liquides sucrés soumis à l'osmose, soit dans les liquides osmosés, soit dans les eaux d'exosmose; il servira à établir les rapports que présentent entre eux ces divers liquides par rapport aux matières organiques qu'ils contiennent et à éclairer un point jusqu'à présent controversé : le rôle mélassigène des matières organiques dans la formation de la mé asse.

Deux masses cuites osmosées ayant même coefficient salin ne donnent pas toujours le même rendement en sucre. Celle qui contient le plus de matières organiques aura un rendement moindre.

Si les coefficients salins et les coefficients organiques sont les mêmes, le rendement dépendra de la nature des impuretés organiques et minérales.

On peut admettre que la masse cuite qui contiendra le plus de chlore, calculé en chlorure de potassium, pour 100 de cendres, sera celle qui donnera le rendement en sucre le plus élevé. Voilà pourquoi il est quelquefois utile de doser le chlore dans les mélasses.

Dosage du chlore. — On calcine légèrement dans une capsule de porcelaine 10 gr. de mélasse: on épuise sur un filtre la masse calcinée à l'aide de l'eau distillée bouillante et on fait un volume de 200 cc. sur lesquels on dose le chlore, comme il est indiqué à l'analuse de l'eau.

Rendements des égoûts ou mélasses en sirops osmosés et en eaux d'exosmose.

Appelons:

- 1 La quantité de mélasse ou égouts mis en œuvre;
 x La quantité de sirop osmosé;
 - y d'eaux d'exosmose;
 - p Le quotient de pureté de la mélasse avant osmose;
 - r — osmosée;
 - p' des eaux d'exosmose;

$$x + y = 1;$$
 $p = p'x + ry$
 $x = \frac{p - r}{p' - r};$ $y = \frac{p' - p}{p' - r}$

micul n'ent pas rigoureux, car il s'appuis aur le degré de pureté ; qu'une valour très relative. Il vaut mieux déterminer tous les ou toutes les semaines les quantités de produits mises en ; et obtenues.

aide de ces renselgnements et de ceux fournis par l'analyse leule la perte en sucre et la quantité de sels éliminés par 180.

l'exemple que nous avons choisi, 100 kil. de mélasse ayant, comme on le verra plus loin, 66 kil. 210 de masse cuite ée et 23 kil. 180 de masse cuite d'eaux d'exosmose concentrées it, à l'aide des analyses résumées dans le tableau précédent, et la perte en sucre et la valeur de l'épuration de la manière ite:

usse employée	100 k	
se cuite osmosée	66	210
x dexosmose concentrées	28	180
'e passé dans des eaux d'exomose	5	748
re 0/9 de sucre total	13	000
passés dans les eaux	5	23
éliminés - 0/0 de sels totaux	41	50
éres organiques passées dans les saux	6	50
 éliminées — 0/0 de mat. org. 	83	67
-aucre passé dans les eaux	11	68
- éliminé 0/0 de non-sucre	35	61

1el degré doit-on esmoser? — Le degré auquel la mé loit être osmosue est très variable et dépend de sa richesse et pureté.

jénéral, pour obteux des eaux d'exosmose au coefficient salime n doit osmoser :

20 Baumé chaud, au sortir de l'osmogène — ou à 23 ou 24 à - les sirops au coefficient sain 6, ayant pour composition : e 60 0/0.

10 0/0.

17º Baumé chaud, — soit environ 20º froid — les sirops au ient salin de 4.5 et contenant :

re 54 0/0.

12 0/0.

3º A 13º Baume chaud, au sortir de l'osmogène, — soit 15 à 16º Baume froid, — les sirops au coefficient salin de 3.55 et contenant environ :

Sucre 48 0/0.

Sels 13.50 0/0 (1).

Si les sirops ayant la composition ci-dessus contiennent peu de glucose ou plus de 0,20 0/0 de chaux à l'hydrotimètre, il est nécessaire de les osmoser à 2° ou 3° Baumé plus bas, pour obtenir la même épuration.

Les eaux d'exosmose ne doivent pas peser plus de 2 à 3° Baumé à froid.

Comme on les concentre en général dans les deux dernières caisses du triple-effet, la première servant à concentrer les sirops osmosés, on les fait à un degré tel que le triple effet puisse les évaporer sans chômer.

C'est l'analyse des sirops avant et après l'osmose et des eaux d'exosmose qui indi ue le degré auquel on doit osmoser.

Température à laquelle on doit osmoser. — L'osmose à une basse empérature, 60 où 80° C donne des sirops plus purs et des eaux plus riches en sels; mais le ravail marche lentement.

La chaleur favorise la rapidité de l'osmose; mais elle fait passer plus de sucre dans les eaux d'exosmose.

La température de 90° pour la mélasse et celle de 100° pour l'eau, sont celles qui conviennent le mieux au travail de l'osmose.

Quels sirops doivent être osmosés? — Il est inutile d'osmoser des sirops dont le coefficient salin est supérieur à 6°, parce qu'ils peuvent encore abondamment crista liser.

Les mélasses contenant du glucose, surtout si la proportion dépasse 1 0/0, ne peuvent être osmosées avec profit.

Les mélasses contenant beaucoup de chaux, et surtout d'organates de chaux, sont réfractaires au travail osmotique, parce que les sels de chaux sont peu diffusibles. Quand on veut soumettre une

(1) Nous construisons des pèse-sirops d'osmose et des pèse-eaux d'exosmose gradués à 80° de température marquant dans les liquides chauds sortant des osmogènes, le même degré qu'indiquerait un pèse ordinaire à la température de 15°.

Après des essais répétés, nous sommes parvenus à trouver une composition spéciale de verre résistant assez bien à la corrosion des sels de la mélasse et des eaux d'exosmose. Ainsi pendant que les aréomètres en verre ordinaire s'usent de 3° Baumé, les nôtres ne s'usent que de 1/2 à 3/4 de degré.

mélasse calcique à l'osmose, il est avantageux d'en précipiter la chaux et les sels de chaux par le carbonate de soude ou le phosphate acide de baryte. On emploie 190 gr. de carbonate de soude sec pour 100 gr. de chaux à éliminer. Il se forme du carbonate de chaux insoluble qui se précipite et des organates de soude. Les sirops ainsi traités doivent être filtrés pour les débarrasser du précipité de carbonate de chaux qui viendrait salir et obstruer les papiers parchemins.

Les sels de soude étant plus diffusibles que les sels de chaux, on obtient par ce traitement de très bons résultats.

Une mélasse contenant plus de 0,20 °/. de chaux à l'hydrotimétre, c'est-à-dire ayant un quotient calcique de 0,50 doit être épurée.

Les mélasses peu alcalines, neutres ou acides, celles qui ont une tendance à la fermentation, doivent toujours être alcalinisées par de la soude caustique.

Eaux d'exomose. — Les eaux d'exosmose dont le coefficient salin est de 1 environ, doivent être concentrées à 39° — 40° Baumé à chaud pour donner une abondante cristallisation des sels (azotate de potasse et chlorure de potassium).

Le rendement dépasse rarement 20 à 25 kil. à l'hectolitre.

Les eaux d'exosmose concentrées contiennent en moyenne par 100 kil. 24 à 25 kil. de sels et autant de sucre.

Les eaux d'exosmose concentrées peuvent être régénérées par une réosmose; on obtient ainsi de la mélasse régénérée ayant la composition des mélasses ordinaires ne cristallisant ni en sucre ni en sels et pouvant être de nouveau osmosée, et des mélasses d'exosmose de réosmose, cristallisant abondamment en sels. (1)

Rendement des eaux d'exosmose en alcool. — Ordinairement les eaux d'exosmose sont dirigées sur la distillerie. Pour qu'elles fermentent bien, il faut préalablement les faire bouillir après les avoir acidifiées par l'acide sulfurique.

76,000 kil. d'eaux d'exosmose à 26° Baumé au coefficient salin de 1.07, contenant 21 kil. 13 de sucre, nous ont donné après rectification :

11,31 0/0 d'alcool bon goût à 10000

0,52 0/0 d'alcool mauvais goût à 100°.

Soit un rendement en alcool de 53,50 0/0 du sucre qu'elles contenaient.

(1) Voir les travaux de M. Leplay.

Composition des sels d'exosmose

Voici quelques exemples de composition de sels d'exosmose:

	1	2	3	4	5
KAzO ⁸ (KO.AzO ⁸) KCl(KCl) NaCl(KO.SO ⁸) CaO Sucre Divers	65.50 19. ** 2. ** 2.20 0.70 3.20 7.36	76. 3 4.37 4.57 1.35 0.30 4.20 9.21	76.08 1.35 4.37 4.57 2.04 4.21 7.38	67.89 1.05 15.41 1.96 0.10 2.67 10.92	28.06 2.10 49.73 1.36 0.70 3.48 11.57

Quel doit être le rendement du sirop osmosé en sucre pour que le résultat ne constitue pas l'opération en perte?

La solution du problème dépend de la proportion de mélasse primitive passée dans les eaux d'exosmose, ou en d'autres termes, de la proportion de masse cuite osmosée, par rapport à la masse cuite initiale mise en esmose.

Supposons que 1/5 seulement du sirop a passé dans les eaux d'exosmose.

Appelons:

Q la quantité de sirop cuit non osmosé;

R le rendement de ce sirop en sucre ;

140 kil. le poids d'un hectolitre de mélasse;

q le coefficient par lequel il faut multiplier le prix du sucre pour avoir le prix de la mélasse (c'est-à-dire le rapport de la mélasse au sucre).

x le rendement que nous cherchons;

Nous admettons que nous opérons sur une masse cuite troisième jet, et que la quantité d'hectolitres de mélasse à 140 kil. l'hectolitre est égale, comme c'est généralement le cas, à la quantité de masse cuite Q.

Pour qu'il n'y ait point perte on devra avoir au moins l'égalité suivante:

Q. R. P. + 140. Q. q. P. =
$$\frac{4}{5}$$
 Q. x. P. + $\frac{4}{5}$ Q. 140. q. P. ou R + 140 Q = $\frac{4}{5}$ x + $\frac{4}{5}$ 140 q

$$R + \frac{140}{5} q = \frac{4}{5} \varpi$$

$$r = \frac{4}{5} R + \frac{140}{4} q$$

$$= R + \frac{1}{4} R + 35 q$$
dement du strop os

dement du strop osn non osmosé augment tere à celui de la me ment des 3^{re} jets non

la vente de ce sucre :
de la mélasse == 10 fi

10 == 0.883, et on aux
20 +35 × 0.888 == 36
ue le sucre obtenu pa
28 aurons pour valeur
boni résultant de l'in

rons alors
$$\frac{10}{65.20} = 0$$
 $\frac{20}{4} + 35 \times 0.158 = 30$

see cuite qui passe de 1/5 de son volume, rait être plus consid perte; réciproquemes smose était inférieure plus faible, sans comples sons comples sans comples faible, sans comples sans comple

osmose qui peuvent ent il est nécessaire d our se rendre un cor ue peut procurer l'ost

est assez difficile d'évécessités par l'osmos itre, et d'une mélasse à e procedé pauvent l'es pection de leurs liv abrication. Les fabri encore pratiqué l'osmose pourront consulter avec fruit le compte suivant établi pour un travail de 20.000 kil. de mélasse par 24 heures.

Nombre de jours de travail de l'osmose	20
Quantité d'égoûts de 3° jet mis en osmose à 40° B	400.000
Sirops osmosés à 13.7 B	982.520
taux d'exosmose à 1° de densité	3.456.000
Masse cuite osmosée obtenue	261.840
— d'eau d'exosmose à 40° B	92.730

La quantité d'eau employée à l'osmose a été de 4.038.500 kil. qu'il a fallu chauffer de 10° environ à 100° C., plus 400.000 kil. de mélasses ce qui a nécessité, à raison de $100-10^\circ=90$ calories par kilogr. de liquide, $4.438.000 \times 90=399.468.800$ calories. D'autre part, il a failu réduire 982.520 kil. de sirops osmosés à 264.840 kil. de masse cuite, soit une évaporation de 716.680 kil. d'eau; or pour évaporer 1 kil. d'eau à la température de 100° , il faut 537 calories, soit au total pour l'évaporation des sirops 385.394.160 calories.

Enfin il faut concentrer 3.456.000 kil. d'eaux d'exosmose à 92.720 kil., ce qui nécessite une évaporation de 3.363.280 kil. d'eau exigeant 1.806.081.360 ca'ories; mais comme cette opération se fait dans le tiple-effet, le nombre de ca'ories doit être réduit au tiers, c'est-à-dire à 602.027.120 calories.

Nous avons donc à produire un nombre total de calories égal à 1.386.890.086. En estimant que 1 kil. de charbon brûlé sur la grille du générateur produise 7000 calories, on arrive à une dépense de combustible de 198.127 kil. qui, compté à raison de 18 fr. la tonne, représentent 3.566 fr. 20 auxquels il faut ajouter:

Main d'œuvre pour 20 jours de 24 heures:	0.000 IF. 20
1 osmoseur, 3 fr. pour 12 heures	120
1 cuiseur évaporateur à 5 fr. pour 12 heures	200
1 chauffeur à 5 fr pour 12 heures	200
1 alimenteur machiniste à 3 fr. pour 12 heures	120
Papier parchemin	1,000
Huile, graisse, éclairage, analyse, frais généraux	500
Intérêt et amortissement du capital osmogènes	500
Total	6.206 fr. 20

Soit pour 100 kil. de mélasse mise en osmose une dépense de 1 fr. 55.

Le compte d'osmose pour le cas que nous avons pris s'établira donc ainsi par 100 kil.

Dépenses.

Recettes.

cuite osmosée devant p'oduire : au titrage de 88°

1. = 13 fr. 220 à 40° B. à 40 fr. . 6 4283 xosmose concens 100 kit. 1 0434

déduire :

kraison de 0 fr. 20
mase cuite. . . 0 fr. 13242 0.1599 20.5344
mase cuite. . . 0 02753

1

r 100 k. de mélasse mise en œuvre.... 8.9814 our les 400,000 k. de mélasses mises en œuvre \$5.920 f.

4 juillet 1787, accordant une prime de 7 fr. par non osmosée, le binéfice, en osmosant n'aurait 920 — 28.000 = 7.920 f., soit 1 fr. 96 pour 100 k. idére que notre calcul porte sur l'osmose de méet, alors qu'on osmose habituellement les égoûts ait au moins deux osmoses siccessives des sirops n, on voit que les bénéfices seraient plus consi-

'on pratique une deuxième osmose des égoûts nois que nous avons choisi et que nous obtenions is.

mme précédemment, 1 f. 98 de bénéfice net par mise en osmose; mais la quantité de mélasse est plus que de 64 k. 282 pour 100 k. de la mélasse

il de $\frac{64.282 \times 400,000}{100}$ = 257.128 k. qui, à 8 fr. 98 de

donnent 23.090 f., lesquels ajo :tés aux 7,920 f. ciun bénéfice total du à l'osmose de 30.010 fr. ce iénéfice de 7 fr. 75 par 100 k. de mélasse mise en

me de 7 fr. accordée par 100 k. de mélasse non pas radicalement le procédé de l'osmose. Le (anoser ou de livrer ses mélasses à la distillerie vant, se rendre compte de ce qu'elles sont susdre par l'osmose, et cette évaluation dé, end du , mé asse et de la nature de cette dernière, car toutes ne sont pas susceptibles de donner des résultats semblables aux nôtres.

Eau destinée à l'osmose. — (Voir ce que nous disons au chapitre spécial de l'analyse des eaux.

Papier parchemin. — On emploie en osmose du papier fort ou du papier faible. Le papier fort, ordinairement le nº 0 fait moins de travail, mais produit une meilleur épuration des sirops. Le p pier faible (c'est le nº 2 le plus employé) produit plus de travail, mais une épuration ordinairement moins bonne. C'est donc la quantité de ravail journalier qu'on est obligé de faire qui doit guider sur la nature du papier à essayer.

Ordinairement la durée du papier est de 5 à 8 jours. Mais on est parvenu à fabriquer du papier spécial qui dure facilement de 15 à 20 jours, d'après les nombreux essais que nous avons fait faire.

CHAPITRE X

Générateurs.

ifférents de générateurs sont employés en sucrerie : à bouilleurs, les générateurs tubulaires, et les gé--tubulaires

sura à bouilleurs sont les plus rustiques, mais les ques, parce que la quantité d'eau qu'ils vaporisent par brûlée est faible. Ce type n'a pas sa raison d'être en a peut employer de l'eau pour ainsi dire pure pour li doit être abandonné aux petites usines dans les
z d'alimentation sont incrustantes.

urs tubulaires sont les plus économiques parce que ce ent le pouvoir de vaporisation le plus élevé; mais ils 'être trop délicats, et de coûter toujours fort cher de qu'ils ont subi une avarie quelconque. Néanmoine, possédant de bons chauffeurs, où la surveillance est gente, et où le charbon est cher, c' et le type qui doit

res aucreries on doit employer exclusivement les gétubulaires do t les types sont cependant plus nom-

la force des générateurs doit être au moine de 80 à peur l'un.

l'un générateur en chevaux-vapeur. — On appelle la force nécessaire pour éleverenune seconde 75 kil. à teur. La valeur du chevai-vapeur est donc de 75 kilo-

o d'une chaudière dépend donc de la quantité de vaut fournir en un temps donné, cette puissance est au charbon brûlé sur la grille, ou à la aurface de

hauffe. — La surface de chauffe comprend la surface set la surface de chauffe indirects.

 chauffe directe est celle q i est exposée immédiatede la fiamme; la surface de chauffe indirecte est celle
 par les gaz de la combustion. On compte ordinairement sur 1 m₁. 20 de surface de chauffe, par cheval-vapeur, pour les générateurs à bouilleurs; sur 1 mq 30 à 4 mq 50 pour les générateurs semi-tubulaires et sur 1 mq. 40 à 2 mq pour les générateurs tubulaires, suivant les systèmes. Dans les générateurs à bouilleurs la surface de chauffe indirecte est faible par rapport à la surface totale; c'est ce qui explique leur force de vaporisation, parce que la surface directe est bien plus active que la surface indirecte; dans les générateurs tubulaires, au contraire, la surface de chauffe indirecte est considérable par rapport à la surface totale, et en représente souvent les 4/5 et plus; leur force de vaporisation par mêtre carré de surface de chauffe totale est donc faible; mais à égalité de surface de grille, ou, ce qui revient au même, à égalité de consommation de combustible, la quantité de vapeur produite est plus grande.

Suivant la qualité du combustible et l'état de la chaudière, le chiffre de vaporisation est de 5 à 9 kil. d'eau par kilogramme de charbon, soit :

5 à 6 kil. 500 avec un générateur à bouilleurs;

6 à 8 kil. avec un générateur semi-tibulaire;

7 à 9 kil. avec un générateur tubulaire.

On estime à 20 ou 25 kil. le poids de vapeur correspondant à un cheval-vapeur.

Dans les chaudières à bouilleurs, on prend pour surface de chauffe les 2/3 de la surface totale de chaque bouilleur et la moitié de la chaudière.

Dans les chaudières tubulaires ou semi-tubulaires, on prend pour su face totale de chaufle, la surface de toutes les parties de la chaudiè e directement léchée par les flammes et les gaz de la combustion, plus la surface intérieure des tubes.

Epaisseur des tôles des chaudieres. — D'après l'ordonnance du 22 mai l'épaisseur des chaudières en tôle était déterminée à l'aide de la formule $\epsilon = 1.8$ D (n-1) + 3, dans laquelle $\epsilon = 1$ 'épaisseur de la tôle en millimètres.

D = le diamètre de la chaudière en mètres.

n = la tension absolue de la vapeur d'eau en atmosphères.

Surface de grille. — La combustion par mêtre carré de grille est en moyenne pour la houille de 65 à 85 kil. par heure. Supposons un générateur tubulaire de 100 chevaux-vapeur brûlant 70 kil. de houille par mêtre carré de grille produisant 8 k. de vapeur par kilog. de de houille, et admettons que la vaporisation doive atteindre 20 kil. par mêtre carré, nous avons pour surface de la grille:

$$S = \frac{100 \times 20}{70 \times 8} = 3 \text{ m}^2$$
., 71.

on admet que la surface de la grille $=\frac{K}{70}$; K étant)g. de combustible à brûler par heure.

ussi évaluer la puissance d'un générateur d'après la lle, étant donné qu'elle est en rapport rationnel avec auffe.

la grille à la chaudlère est pour la houille de 0 m. 45 eur maxima de la grille : 2 m.; largeur maxima : de la grille au-dessus du soi : 0 m. 60 à 0 m. 80. rresux est, suivant la qualité plus ou moins menue uart ou le tiers de la surface totale de la grille. Orparreaux ont 20 =/= d'épaisseur à la surface et 10 =/= distants de 8=/=.

a plus petite section d'une cheminée doit être au 1/4 de la surface des grilles ; la hauteur doit être 25 fois le diamètre intérieur.

chaudières à vapeur. — Les chaudières conduites t durer très longtemps ; si l'on néglige, comme c'est cas, les précautions easentielles, leur destruction On doit tenir en parfait état tous les appareils de àviter les fuites, même peu importantes ; elles est des corrosions qui peuvent avoir les plus ences. On doit les maintenir très propres à

l'importance des dépôts et des boues, on doit faire ractions d'eau à l'aide d'un tuyau plongeur ou du

es désincrustants, ca qui augme te la quantité de re de fréquentes extractions d'eau. Ces extractions ant plus fréquentes et d'autant plus importantes. urs sont d'un type plus perfectionné, c'est-à-dire s d'eau par rapport à la auri lee de chauffe.

les générateurs. - Il est d'un grand intérêt de les générateurs que de l'eau chaude et pure.

doit employer à l'alimentation des générateurs :

idensation des machines :

densation de la vapeur de tous les serpentins de

condensation des appareils à évaporer (triple-effet); acales n'exercent aucun effet nuisible sur la tôle contrairement à ce que croient beaucoup de fabride l'ammoniaque, d'après plusieurs expériences,

de. Ce qui est nuisible, ce qui surtout attaque les re qui quelquefois ponètre dans les générateurs par

des fuites ou des joints mal faits aux serpentins ou par des entraînements de jus ou sirops au triple effet et à la cuite. Sous l'influence de la haute température des générateurs, le sucre s'altère et finit par se décomposer en produits acides qui rongent les tubes. Aussitôt qu'on s'aperçoit qu'il y a du sucre dans les générateurs, ce que l'on reconnuit à l'odeur et à la couleur jaune ou brune de l'eau, il faut se hâter de les vider.

Ces trois sources d'eau sont en général su'fisantes pour l'alimentation des générateurs. Dans le cas où l'on est obligé d'employer un peu d'eau de puits, il faut avoir soin de l'épurer ou tout au moins de la réchausser avant son introduction, pour précipiter les bicarnonates qu'elle tient en dissolution et qui sans cela formeraient des incrustations.

Le mode d'alimentation le plus répandu est la pompe foulante ou cheval alimentaire. Il est prudent d'avoir en outre une bouteille alimentaire dont le fonctionnement ne laisse rien à désirer. L'injecteur Giffard est à proscrire en sucrerie.

D'après ce que nous avons dit, on calcule qu'un générateur vaporise 20 à 25 k. d'eau par force de cheval-vapour et par heure. Un générateur de 100 chevaux vaporise donc par 24 heures 500 à 600 hectolitres d'eau. La pompe alimentaire et le ballon d'alimentation doivent être calculés de manière à pouvoir sournir au moins trois sois la quantité d'eau nécessaire au service des générateurs.

Propriété des vapeurs de chauffage

L'ugité de chaleur ou calorie est la quantité de chaleur nécessaire pour élever 1 k. d'eau de 1° C. de température. Ainsi il faut 100 calories pour porter 1 k. d'eau de 0 à 100°; le travail mécanique que peut fournir l'unité de chaleur est de 424 kilogrammes, il se nomme l'équivalent mécanique de la chaleur.

Q. unités de chaleur produiront un travail L=434 Q.

Réciproquement, le travail L pourra produire une quantité de chaleur $Q = \frac{1}{124} L = A L$; le coefficient $A = \frac{1}{424}$ se nomme l'équivalent calorique du travail.

La chaleur spécifique d'un corps est le nombre de calories nécessaires pour élever de 1° C, la température de 1 k. de ce corps. La chaleur spécifique du fer étant 0.1138, cela veut dire qu'il faut 0 calorie 1138 pour élever de 1° C, la température de 1 k. de fer. Pour le porter à 100° il faudrait 11 cal. 38. La chaleur de combustion d'un corps est le nombre de calories qu'est susceptible de produre la combustion de 1 k. de ce corps.

RS SPECIFIQUES CHALEURS DE COM DE QUELQUES COI QUELQUES CORPS Hydrogène donne. (Eau == 1) Carbonne donne an 0.4185se transformant 0.0570 en CO1..... ********* ène..... 0.5700Carbonne donne en 0.6500 se transformant ********** 690 å..... en CO 0,2410 0.2009Pétrole.... Alcool..... 0.09520.1138Ethilène 0 1298 Esprit de bols..... 0.0324Gaz des marais.... 0 A 100 ... 0.17/0 Essence de térében-100 & 300 · . . thine..... 0.4900Boia.... 0.6050Charbon de boim... tous volume some pression Tourte brute constant constante Tourbe pressée

0.2375

0.2164

0.0175

Houille sèche.....

Grainse.....

Soufre.....

0.1686

0.1535

u 0.3837

totale de vaporisation. - D'après la théorie ur, la chaleur totale de vaporisation néces · un k. d'esu à 0° en vapeur à te me compos chaleur q nécessa re pour chauffer l'eau de C vaporisation r employée à faire passer l'eau : I to ega ement i = q + r. La somme des c 0.395 f calories, f étant la température de ta formule la chaleur nécessaire pour vaporise pris à 0° est de cal. $606.5 + 0.305 \times 100 = 637$ plories pour porter l'esu de 6 à 100°. Pour se l 1 1000 leau absorbe done 537 calories. Cett chaleur a'appelle chaleur latente de papor tion avait lieu à 4 atmosphères de pression, « aleur totals de vaporisation serait de 606.5 + es. Comme il y a déjà 144 calories pour porte llition (144*) il reste pour la chaleur latente ies, au lieu de 536. La chaleur de vaporisatio a pression.

calcula relatifs au chauffage et à la vapor admet généralement le chiffre 637, et même de de vaporteation, bien que, à 4 atmosphères , comme c'est le cas en sucrerie, cette chair La table suivante indique la chaleur latente et la chaleur totale de la vapeur à diverses températures et pressions.

Température.	Force élastique en atmosphères.	Chaleur latente.	Cha'eur totale.
100-	1	537°	637 calorique. 613 — 647 — 650 — 651 — 653 — 655 —
120 6	2	521	
139 9	8	512	
114	4	504	
150	4.712	501	
152 2	5	498	
159 2	6	494	

Applications. — Puisque 637 calories sont nécessaires pour produire 1 k. de vapeur.

1 k. de carbone pur évaporera en brûlant $\frac{8000}{637}$ = 12 k. 560 d'eau.

1 k. d'hydrogène
$$-\frac{344262}{633} = 54$$
 k. d'eau

1 k. de houille de bonne qualité ayant un pouvoir calorifique de 800 cal., peut évaporer théoriquement $\frac{8000}{636}$ 12 k. 560 d'eau prise à 0°

Mais dans la pratique, ce pouvoir ne doit guêre être compté qu'à raison de 5000 à 6000 calories, soit une puissance maximum de production de vapeur égale à $\frac{6000}{637} = 9 \text{ k. 41.}$

Quand l'eau d'alimentation a, comme dans les sucreries, une température initiale de 80° environ, la puissance de vaporisation de la houille devient plus élevée = $\frac{6000}{637-80}$ = 10 k. 77.

Chauffage de l'eau et du jus par la vapeur.

1º Au moyen d'un barbotteur. Soit de l'eau à 0º de température qu'il s'agit de chauffer à 100º en employant de la vapeur à 5 atmosphères ou à 152º. La vapeur en se condensant dans l'eau tombe d'abord à 0º puis à 100º ou en moyenne à 50º. Elle céde à l'eau: 1º toute sa chaleur latente soit 537 calories, (le chiffre juste à cette température serait 501) plus 152 — 50 = 102 calories, et au total 639 calories. 1 k. deau aborbant 100 calories pour s'échauffer de 0 à 100º, 1 k. de

vapeur échauffera donc $\frac{639}{100} = 6$ k. 39 d'eau. Si la température initiale de l'eau était 25°, 1 k. de vapeur en chaufferait $\frac{639}{100-25} = 8$ k. 520.

En admettant que 1 k. de charbon brûlé sur la grille du générateur produise 8 k. de vapeur, il échaufferait $8.520 \times 8 = 68$ k. 160 d'eau de 25 à 100°.

2º Par serpentins. Les jus ne peuvent être chauffés au moyen d'un barbotteur parce que la vapeur en se condensant dans leur masse en abaisserait la densité; on les chauffe donc par serpentin.

Quand le retour des serpentins s'opère directement dans les générateurs, la condensation de la vapeur a lieu sensiblement à la même pression que dans le générateur.

Soit 100 hectolitres de jus de dissusion à 25° à réchauffer à 100°.

L'eau condensée aura une température moyenne de $\frac{25+152}{2}$ = 88,50 et la vapeur abandonnera en se condensant 537 calories + (152 - 88.5) = 600.5 calories.

Pour chauffer de 25 à 100°, 100 hectolitres de jus à 4° de densité, ou 10.400 k. de jus, il faudra lui fournir $10.400 \times (100 - 25) = 780.000$ calories, ce qui nécessite une dépense de $\frac{780.000}{600,5} = 1,298$ k. de vapeur.

Or, on admet qu'un serpentin condense à l'heure, par mètre carré et par degré de chute, 2 k. 500 de vapeur. La chute de température étant 152 - 85.5 = 63.5, 1 mètre carré de serpentin condensera $2.5 \times 63.5 = 158$ k. 75 de vapeur. Pour en condenser 1298 k. il faudra lui donner une surface de $\frac{1298}{158.75} = 8^{m2}$ 182. Comme la con-

densation de la vapeur, ou pour mieux dire, le chauffage doit s'opérer en un quart d'heure, il faudra donner au serpentin une surface 4 fois plus grande, soit 32^{m2} 728.

N. B. — Quand le retour des chaudières ne se fait pas directement dans les générateurs, la condensation dans le serpentin, au lieu de s'opérer à 152° de température (5 atmosphères) s'opère à 121° (1 atmosphère) et le chauffage est un peu plus radide. Dans les conditions de l'exemple précédent, le serpentin de 32^{m²} 728 opérerait la condensation en 11′, 53″ au lieu de 15 minutes : ou bien pour opérer le chauffage en 15′ il suffirait d'un serpentin de 26^{m²}.

D'après ce qui précède, le retour direct des chaudières dans les générateurs n'est pas à conseiller. Outre que, pour une même surface de serpentins, le chauffage du jus se fait théoriquement plus lentement, il arrive presque toujours que la différence du niveau entre les chaudières à carbonater et les générateurs est insuffisante

pour assurer un écoulement régulier et rapide de l'eau condensée. doù un retard souvent considérable dans le chauffage.

On voit aussi que le chauffage par barbotteur est plus économique que par serpentin. On doit donc toujours l'employer au chauffage de l'eau ou des liquides que l'eau de condensation peut diluer sans inconvénient.

Dans les calculs précédents, nous n'avons pas tenu compte de la chaleur absorbée pour le chauffage des serpentins, barbotteurs et métal des chaudières. Lorsque le chauffage est continu, cette cause peut être négligée, mais il faut en tenir compte dans le chauffage intermittent, parce qu'il faut à chaque fois récliauffer le métal.

Cette dépense de vapeur se calcule de la manière suivante, en prenant l'exemple ci-dessus:

Une chaudière à carbonater ayant une capacité utile de 100 hectolitres de jus pèse environ 1000 k. Le serpentin de 32 m. de surface. pour une épaisseur de 2^{m/m} 5, a un poids de 650 k. La chaleur spécifique du fer étant 0.1138 et celle du cuivre 0.0952, il faudra pou les porter de 25 à 100° $[0,1138 \times 1000 \times (100-25)] + [0.0952 \times 650 \times$ (100-25)] = 13.176 calories.

Ce chiffre doit être ajouté aux 780.000 calories nécessaires pour chauffer le jus. C'est une dépense de vapeur en plus un peu inférieure à 1 0/0.

Quelques formules.

a. Pour amener à to une quantilé d'eau de G kilogr. à To, il faut employer

 $g = G \times \frac{t - T}{t' - t}$ kilogr. d'eau à t' degré.

b. Pour condenser à to une quantité de vapeur d'eau de G kilogrammes, il faut:

 $g = G \frac{637 - t}{t - t'}$ kilogr. d'eau à t'.

c. En mélangeant G kilogr. d'eau à T et g kilogr. à t on obtient (G+g) kilogr. d'eau à une température:

$$t' = \frac{GT + gt}{G + g}$$

d. En faisant concent à t, la température finale est: $t' = \frac{637 \text{ G} - gt}{\text{G} + g}$ d. En faisant condenser G kilogr. de vapeur d'eau par g k. d'eau

e. Pour chauffer à t'e au moyen d'un barbotteur une quantité de G kilogr. d'eau à t' il faut:

$$g = \frac{637}{G \times (t'-t)}$$
 kilog. de vapeur.

Si l'on chauffe avec un serpentin la formule devient

 $g = \frac{637 - \theta}{G \times (t' - t)}$ kilog. de vapeur u'eau; θ étant la température et pondant à la force élastique de la vapeur f.

Une bonne houille brûlée dans un bon générateur tubulai: semi-tubulaire doit vaporiser par kilogramme au moine ? litres à 0°.

Réciproquement un bon générateur doit vaporiser au moins ? d'eau par kilogr, de bouille brûlée sur la grille.

Comme l'eau employée aux essais n's pas 0°, on la ramène per calcul à cette température au moyen de la formule $V = v \times \left(1 - \frac{1}{4}\right)$ dans laquelle v = 1e poids d'eau récliement vaporisée et t sa te rature. Soit une vaporisation de 8 litres d'eau à 30°; sous : $V = 8 \times \left(1 - \frac{30}{637}\right) = 8 \times 0.953 = 7$ litres 63.

Combustibles.

Données relatives à divers combustibles: puissance calorifique, volume d'air nécessaire, surface de chauffe, surface de grille, etc.

.

CHAPITRE XI

Analyse des Eaux.

Dans toutes les industries on doit analyser les eaux destinées à l'alimentation des générateurs. En sucrerie, on doit aussi se préoccuper de la nature des eaux destinées à la diffusion et à l'osmose. Dans quelques cas, il importe aussi de connaître la composition des eaux-vannes.

Nous allons d'abord indiquer la méthode générale d'analyse; nous ferons ensuite les observations relatives aux usages différents auxquels sont destinées les eaux.

I. — Hydrotimétrie.

Boutron et Boudet reprenant le procédé de Clarke pour l'analyse des eaux, l'ont aniene à un degré tel de perfection et de simplicité que dans la plupart des cas, on peut se contenter de ses indications. Il repose sur la propriété que possède le savon en solution alcoolique de rendre l'eau pure mousseuse, et de ne produire de mousse dans une eau chargée de sels terreux (chaux et magnésie) qu'autant que ceux-ci ont été précipitées par une quantité équivalente de savon et qu'il reste un léger excès de ce dernier dans l'eau.

Mode opératoire, — On se sert d'une burette hydrotymétrique, du flacon hydrotimétrique et d'une liqueur hydrotimétrique, (liqueur de savon) exactement titrée, (voir liqueurs titrées), de telle facon que 23° de la burette produisent une mousse persistante avec 40cc. d'une liqueur titrée contenant 0 gr. 25 de chlorure de calcium par litre ou 0 gr. 59 de nitrate de baryte.

1º On mesure 40cc. de l'eau à l'état naturel et on y ajoute goutte à goutte avec la burette hydrotimétrique, la liqueur de savon, en essayant de temps en temps s'il se produit par l'agitation, une mousse persistante. Le nombre de degrés de liqueur employéer lu sur la burette, indique le titre hydrotimétrique de l'eau, soit 25°.

2º On précipite 100cc. de la même eau avec 4cc. d'une dissolution d'oxalate d'ammonium à 1/60; on agite fortement et on laisse repose

une heure. On filtre ensuite le précipité d'oxalate de chaux, et on prélève 40cc. du liqu de filtré qui ne contient plus de sels de chaux. Surces 40cc. on détermine le titre hydrotimétrique comme précédemment; soit 11.

3º On fait bouillir pendant une demi-heure à feu très mo léré, 200cc d'eau pour chasser l'acide carbonique et précipiter le carbonate de chaux. On a soin pendant l'ébullition de verser de temps en temps de l'eau distillée dans le récipient pour maintenir à peu près le même volume, après refroidissement, on complète exactement le volume à 200cc. avec de l'eau distillée, on filtre, et sur 40cc., on détermine encore le titre hydrotimétrique, comme ci-dessus, soit 15°.

4° On prend 300cc. de l'eau bouillie et filtrée de l'opération précédente, on y ajoute 4cc. d'oxalate d'ammoniaque à 1/60 qui élimine la chaux que l'ébullition n'a pas précipitée à l'état de carbonate. On agite, on laisse reposer une heure, on filtre, et sur 40cc. on prend encore le degré hydrotimétrique, soit 8°.

5° On prélève encore 40cc. de l'eau bouillie et filtrée de l'opération 3, et on ajoute d'une solution de nitrate de baryum à 2 gr. 14 par 100cc. autant de 1/10 centimètres cubes que l'on a trouvé de degrés dans l'opération 3, c'est-à-dire pour notre exemple 25/10 = 1cc50; puis on fait encore le titrage hydrotimétrique, soit 20°,

6° Sur 40cc. de l'eau bouillie et filtrée de la troisième opération on ajoute d'une solution de nitrate d'argent contenant 2 gr. 78 de nitrate pour 100cc. autant de 1/10 de CC. que l'on a trouvé de degrés dans cette troisième opération, c'est-à-dire pour le cas présent 1cc.2 et on fait le titrage hydrotimétrique, soit 28°.

Interprétation des résultats. — On fait d'abord subir une correction au troisième résultat pour tenir compte du carbonate de chaux, qui, en raison de sa faible solubilité dans l'eau, n'a pas été totale ment précipité; cette correction consiste à retrancher toujours 3° au chiffre observé, soit $15^{\circ} - 3 = 12^{\circ}$.

1º Le degré hydrotimétrique 25º de la première opération, représente la somme des actions exercée sur le savon par l'acide carbonique, le carbonate de chaux, les sels de chaux et de magnésie d vers contenus dans l'eau.

2º Le degré 11º de la deuxième opération représente les sels de magnèsie et l'acide carbonique restés dans l'eau après l'élimination de la chaux par l'oxalate d'ammoniaque: 25° — 11 = 14° représentent donc les sels de chaux.

3º Le degré 15º réduit après correction à 12º de la troisième opération rep ésente les sels de mag ésie et les sels de chaux autres que le carbonate: 25 — 12º = 13º représentent donc le carbonate de chaux et l'acide carbonique.

4° Le degré 8° de la quatrième opération représente les sels de magnésie contenus dans l'eau, et qui n'ent été précipités ni par l'ébullition, ni par l'oxalate d'ammoniaque.

Les sels de chaux étant représentés par 14°, ceux de magnésie par 8° et ensemble par 12° il est évident que sur les 25° de l'eau à l'état na urel, il en reste 3° pour l'acide carbonique.

Les résultats de la cinquième opération nous fournissent le moyen de calculer l'acide sulfurique et ceux de la 6° le chlore. 2° des solutions de nitrate de baryte ou de nitrate d'argent correspondant à 20° hydrotimétriques, il en résulte que les 1° 5 que nous avons employés correspondent à 15°, c'est-à-dire à autant de degrés qu'on en a trouvés dans l'opération 3. On aurait donc dû trouver dans les opérations 5 et 9 un nombre de degréss double de celui trouvé dans l'opération 3. Or, le titre obtenu a été moindre et la différence correspond dans l'opération 5 à la baryte, précipitée par l'acide sulfurique et dans l'opération 6 à l'argent précipité par le chlore.

On a donc $30 - 20 = 10^{\circ}$ pour l'acide sulfurique et $30 - 27 = 2^{\circ}$ pour le chlore.

Dès lors nous avons en nous reportant à la table des équivalents du degré hydrotimétrique:

Acide carbonique $3^{\circ} \times 5 = 15$ cc.

Carbonate de chaux $13 - 3 = 10 \times 0,0103 = 0,103$ gr.

Sels de magnésie à l'état de sulfate $8 \times 0.0125 = 0.100$ gr.

Sulfate de chaux et sels de chaux autres que le carbonate comptés en sulfate $14 - 10 = 4^{\circ} \times 0,014 \times 0,0560$.

Dont acide sulfurique $10 \times 0.0082 = 0.0820$.

Chlore $2^{\bullet} \times 0.0075 = 0.0150$.

Nous devons dire cependant qu'il est plus simple et surtout plus précis de doser l'acide sulfurique et le chlore par les méthodes indiquées plus loin.

Table des équivalents du degré hydrotimétrique.

Chaux 1•=0,0057	Sulfate de magnésie 1°=0,0125
Chlorure de calcium 1°=0,0114	Chlorure de sodium 1 = 0,0120
Carbonate de chaux 1°=0,0103	Sulfate de soude 10=0,0146
Sulfate de chaux 1°=0,0140	Acide sulfurique $1 = 0.0082$
Magnésie 1°=0,0012	
Chlorure de magnésium 1°=0,0090	Savon à $50 \text{°/}_{\bullet} \text{d'eau}_{\bullet}$. $1 \text{°} = 0.1061$
Carbonate de magnésie 1°=0,0088	Acide carbonique 1°=5°

1. Hydrotimétrique français = 0.56, allemand = 8,70, anglais.

Nota. — On divise ordinairement les eaux en trois classes, suivant leur degré hydrotimétrique. Au-dessous de 30°, elles sont réputés excellentes pour tous les usages. Nous verrons plus loin ce qu'il faut en penser.

elles sont impropres aux usages ix appareils à vapeur. Egrés, elles sont impropres à tous le

Analyse directe de l'eau. la totalité des matières soli

in-marie l'litre d'eau dans lequel or consu de carbonate de potasse (5 100° dans une capsule de platine Du poids trouvé on déduit le poids et la différence indique le poids de poids est très variable, mais n'a mes éaux.

so des matières organiques.

ment le résidu précédent, il prendra e ou noire suivant la quantité pl organiques contenues dans l'eau. (es matières organiques dans l'es chlorura d'or dans 100 cc. de maniè ane. On porte à l'ébullition. La teins con ient pas de matières orga eme au vert dans le cas contraire. ro édes de dosage des matières o et pesée. — On calcine au rouge pas ation de l'eau; après refroidisse onate d'ammoniaque et on calcine our chasser l'excés de sel ammonia 'reuses. On pèse, la perte de poids atières organiques et produits ve hiffre est toujo ra très faible et ne

anganate. — La méthode précédes s'agit de doser de petites quantités sférable de lui substituer la méthode

- On fait avec de l'eau distillée . \$16 de permanganate de potasse ;

D'autre part, on fait une deuxième liqueur contenant 0 gr. 63 d'acide oxalique cristallisé par litre, soit 1/100 d'équivalent.

Titrage de la liqueur. — Théoriquement, 5 équivalents d'acide oxalique décomposent 1 équivalent de permanganate de potasse; la réaction est représentée par la formule

$$5 C^{2} H^{2} O^{4} + 2 K MnO^{4} + 3 H^{2} S O^{4} = K^{2} S O^{4} + 2 MnS O^{4} + 8 H^{2} O + 10 CO$$

$$(5 C^{2} O^{3} H O + K O Mn^{2} O^{7} + 3 S O^{8} H O =)$$

$$(10 CO^{2} + K O S O^{3} + 2 Mn O, S O^{8} + 8 H O)$$

Un volume de la solution d'acide oxalique décolore donc un volume de la solution de permanganate; mais, même avec de l'eau distillée, il faut une certaine quantité de permanganate pour lui communiquer une teinte rose. Il faut déterminer cette quantité. Pour cela, on fait bouillir dans un ballon ou un verre de Bohême 100 cc d'eau distillée avec 5 cc d'acide sulfurique étendu de trois parties d'eau; on ajoute avec une burette graduée du p rmanganate de potasse jusqu'à coloration rose, soit 0 cc 4. On ajoute ensuite toujours à l'ébullition, 10 cc de solution centime d'acide oxalique, puis on ramène au rose avec la solution de permanganate. Il doit falloir en employer 10 cc; s'il en fallait moins, par exemple 9 cc, 8 on étendrait convenablement d'eau distillée. 10 cc de la liqueur de permanganate correspondant à 10 cc d'acide oxalique représentent donc 0 gr. 0063 de cet acide, ou 0,0008 d'oxygène.

Pour tirer l'eau on en fait bouillir 100 cc avec 5 cc d'acide sulfurique dilué, puis on ajoute le permanganate en s'arrêtant quand la teinte rose persiste après dix minutes d'ébullition. Soit 4 cc, 2 de permanganate employé. On retranche 0 cc, 4 nécessaire pour produire la teinte rose; il reste 4 cc, 2 - 0.4 = 3 cc, 8. Or 10 cc de permanganate correspondant à 0 gr. 0863 d'acide oxalique, 3 cc 8 correspondront à $\frac{0.0063 \times 3.8}{10} = 0.00239$, et pour 1 litre = 0 gr. 023, d'acide oxalique,

pris comme matières organiques.

Dans notre exemple nous aurions:

Matières organiques comptées en oxygène $\frac{8 \times 0,0239}{63} = 0,003$ d'oxygène par litre.

Contre-épreuve. — Le dosage des matières organiques étant très délicat, on doit toujours faire la contre-épreuve du premier titrage. Pour cela, le titrage terminé, on ajoute encore dans l'eau un petit excès de permanganate pour avoir une coloration très rosée, soit 1 cc. ce qui porte à 5 cc 2 la totalité de permanganate employé. On fait bouillir et on ajoute 10 cc d'acide oxalique au 1/100. On ramène alors au rose avec le permanganate, soit 9 cc. de celui-ci. On addi-

ermenganate employé : 9 cc. + 5 cc. 2 = 44 cc. 2. après le titrage des liqueurs, 6 cc 4 pour produire la . et 10 cc pour oxyder 10 cc d'acide oxalique, 1 reste donc 14.2 - 10.4 = 8 cc 8 qui ont été emples matières organiques de l'eau.

I il y aurait un écart entre les deux dosages, on l'opération et dans le cas d'écart persistant, on pren-

donnés par la contre-épreuve.

conne eau potable ne doit pas titrer plus de 3 à 4 re organique par litre. Une eau qui en contient dan propre, en susrerie et en distillerie, à la diffusion et à la râpe.

Acide sulfurique.

la présence de l'acide sulfurique dans l'eau en l'adleiques gouttes d'acide chlorhydrique, puis versant paryum qui produira un précipité blanc insoluble de to.

additionne 500cc. ou 1 litre d'eau de qualques gouttes drique, puis on ajoute 4 à 5 cc. de chlorure de baryum et l'acide sulfurique en sulfate de baryte qui se pré-oui.lir, on filtre sur un filtre ne laissant pas de constation, on lave le filtre à l'eau distillée bouillante, on calcine et on pèse. Le poids de sulfate de baryte 3434 = l'acide sulfurique (SO*).

ux contien: ent très peu de sulfates, ce qui est le casthode précédente exige l'évaporation de grandes , nous préférent alors employer la méthode survante oul. On prend pour liqueur normale une dissolution stasse contenant 0 gr. 089 de ce sel, c'est-à-dire 0 gr. urique SO³ HO (1/1000 d'équivalent), et on verse cans gradué 10cc. de cette dissolution et dans un autre 10cc. de l'eau à essayer préalablement fi.trée si elle ajoute dans chaque tube une goutte d'acide azotique environ puis 3 à 4 gouttes de chlorure de baryum, on et on laisse reposer 10 minutes. On compare afors avec un troisième dans lequel on n'a introduit que l'aspect est le même on en conclut qu'il n'y pas de chlorure de baryum a donné un trouble, on le compare remier tube contenant la dissolution de sulfate de poate de l'eau distillée au liquide le plus trouble jusqu'à des deux tubes sont le même. Selon qu'il aura falla ajouter l'eau à la dissolution normale ou à l'eau essayée, l'acide sulfurique de cette eau sera $0.049 \times \frac{10}{n}$ ou $0.049 \frac{n}{10}$, n étant le nouveau volume du liquide étendu. Pour exprimer l'acide sulfurique en sulfate de chaux, on remplace dans le calcul 0.049 par 0.068. On peut obtenir ainsi une approximation de 4 à 5 milligrammes par litre. Il est a solument indispensable que les tubes gradués (en C.C.) dont on se sert pour cet essai, soient de même diamètre.

Dosage du chlore.

On acidule avec quelques gouttes d'acide azotique dilué 100 cc. d'eau, on y ajoute quelques gouttes de chromate neutre de potasse jusqu'à teinte jaune, puis à l'aide d'une burette graduée, on y laisse tomber en agitant constamment de la liqueur titrée de nitrate d'argent, contenant 17 gr. de nitrate d'argent par litre jusqu'à ce que le chromate d'argent rouge qui se forme après chaque addition de nitrate cesse de disparaître. Chaque CC de liqueur employé correspond à 0 gr. 003546 de chlore. S'il a fallu, pour 100 cc. d'eau, verser 3 cc. 4 de nitrate d'argent, l'eau contenait par litre $34 \times 0.003546 \times 1000 = 0$ gr. 119 de chlore. En faisant une solution

titrée de nitrate d'argent, contenant 5 gr. 7888 de nitrate par litre, chaque cc. de cette liqueur correspondrait à 1 milligr. de chlore.

Excepté au bord de la mer, les eaux ne doivent contenir que des traces de chlore bien que ce corps ne soit pas nuisible par lui-même; mais une certaine proportion est l'indice d'une pollution des eaux.

Nota. — Quand la quantité de chlore est très minime, on opère sur 500 ou 1000 cc. d'eau concentrés au volume de 100 cc. environ.

Dosage de la quantité totale de chaux, magnésie, silice et oxyde de fer.

- a) Silice. On acidifie 500 cc. ou I litre d'eau par l'acide azctique et on évapore à siccité au bain-marie. On dissout le résidu dans HCl dilué, la silice reste à l'état insoluble. On filtre sur filtre sans plis, ne laissant pas de cendres par l'incinération, on lave, on calcine et on pèse. Le poids trouvé donne la silice totale. Il est toujours très faible dans les bonnes eaux et ne dépasse pas 0 gr. 003 par litre.
 - b) Oxyde de fer. Le prussiate jaune de potasse donne dans

Norhydrique un précipité de bleu de Prusse, xyde de fer. La liqueur filtrée renfermant le sie à l'état de chlorures est sursaturée par er se précipite. On filtre, on lave à l'eau amon pèse.

x peut exister à l'état libre, à l'état de bicar-

la chaux bicarbonatée donne un précipité de l'ébulition.

ace de la chaux dans une eau au moyen de qui produit un précipité insoluble d'oxalate

A la liqueur de l'oxalate d'ammo iaque et l'on précipite à l'état d'oxalate, on filtre, on lave blanc dans le four Kréchel. Le poida trouvé on opère avec un fourneau à mouffle, com-ur de réduire l'oxalate de chaux en chaux sux reprendre le résidu chaux par l'acide transformer en sulfate de chaux. On évapore s on calcine, à la mouffle. Le poida de sulfate lié par 0 4117 = la chaux.

erse dans la liqueur filtrée du phosphate de montaque, et on agite; il se forme un préciniaco-magnésien que l'on laisse déposer 12 à ave à l'eau ammoniacale, on calcine et on sphosphate de magnésie trouvé multiplié par

ar l'urane l'acide phosphorique de phosphate Le poids d'acide phosphorique trouvé est de cherchée, comme 71 est à 40.

le fer, de la chaux et de la magnésie en la faveur de l'acide carbonique — La plusent du fer, de la chaux et de la magnésie en e l'acide carbonique dissous. En chassant l'ébulition, ces substançes se précipitent. It innaître la proportion qui se précipite ainsi; a suffit à purifier les eaux d'une façon satisfie de recourir à des moyens d'épuration dis-

r pendant une demi-heure 1 litre d'eau; de joute de l'eau distillée bouillante pour que le autrement il pourrait se précipiter du sulfate ates terreux. Pendant l'ébullition, l'acide carbonique est chassé et le fer, le carbonate de chaux et la magnésie dissous à la faveur de cet acide, se précipitent. Le précipité est filtré et lavé, puis dissous dans l'acide chlorhydrique. Dans cette solution on dose le fer, la chaux et la magnésie comme il est dit plus haut.

Dans l'eau dont on a séparé par filtration le précipité produit par l'ébullition, on dose le reste du fer, de la magnésie et de la chaux, comme il est indiqué plus haut, c'est-à-dire qu'on ajoute de l'ammoniaque à l'eau pour précipiter le fer. on filtre; dans la liqueur filtrée on précipite la chaux par l'oxalate d'ammoniaque; on filtre; on précipite la magnésie par le phosphate de soude et l'ammoniaque, en le transformant en phosphate ammoniaco-magnésien, puis par la calcination en pyrophosphate de magnésie.

Nota. — Dans toutes les calcinations indiquées précédemment on doit calciner séparément le résidu détaché autant que possible du filtre, et le filtre.

Acide carbonique total.

On additionne 500 cc. ou 1 litre d'eau de chlorure de baryum e d'ammoniaque. On porte à l'ébullition, on filtre, on lave le précipité on le dessèche et on le calcine légèrement. Il contient l'acide carbonique sous forme de carbonate de baryte. On le dose par l'une des méthodes indiquées à l'analyse des calcaires ou du noir

Potasse et Soude.

On évapore 500 cc. d'eau jusqu'è réduction de moitié environ, on ajoute de l'eau de baryte et on fait bouillir; on filtre. Dans la liqueur filtrée, on ajoute du carbonate d'ammoniaque et on filtre de nouveau; on fait ensuite évaporer la liqueur à siccité, et on calcine le résidu qui contient alors les alcalis, potasse et soude, l'on convertit en chlorures par l'addition de quelques gouttes d'acide chlorhydriques puis on les pèse, après les avoir très légèrement calcinés. On les dissout ensuite dans très peu d'eau et on ajoute quelques gouttes de bichlorure de platine jusqu'à ce que la liqueur soit jaune; on évapore au bain-marie jusqu'à siccité, et on reprend le résidu refroidi par un mélange d'alcool et d'éther (9 parties d'alcool à 95 et 1 d'éther) on agite et on laisse reposer quelques heures, on recueille sur un filtre taré le précipité de chloro-platinate de potasse, on le lave avec la liqueur éthéro-alcoolique jusqu'à ce que le liquide de lavage soit incolore. — On le dessècne à 100° et on le pèse. Le poids de chloro-platinate multiplié par 0,305 = chlorure de potassium. Le

orure de potassium trouvé déduit du poids des chlorécédemment, donne par différence le poids du chlorure

sage de l'oxygène libre ou dissous.

seillons pas le procédé Girardin et Schutzemberger à le soude, parce que quoique très intéressant au pointique, il offre de sérieuses difficultés dans la pratique s le procédé au permanganate de potasse qui se trouve nauaire de Montsouris pour 1884.

trée de permanate employée au dosage des matières encore nous s'ervir ici.

s, comme réactifs, de la liqueur de potasse au 1/10, urique au demi, et une dissolution de fer ammonisca! n par litre. Comme appareil, une pipette à deux ro100 cc. Le robinet supérieur est surmonté d'une capsule 6 à 8 cc. La capacité de la pipette doit être rigoureuuné; soit 97 cc cette capacité.

stoire. — On introduit dans un year à fond plat 97cc syer avec queiques grammes d'acide sulfurique dilué, ate de fer exactement meaurés; on place le vase aur au-desaone d'une burette à robinet de 50 cc. divisée t contenant la dissolution manganique qu'on fait écoujusqu'à persistance de coloration rouge.

re ce premier essai avec l'eau elle-même; car si elle nantités sensibles de matières organiques où autres rérices pouva è agir à froid sur le manganate, leur à rel'e du sulfate de fer; si même les matières orabondantes, la coloration ne persiste pas; la fin de d'fficile à sais r; i faut verser assez vite le permanasse et l'arrêter à une nuance un peu fugitive qui marquer la fin de l'opération suivante. Cette petite ste, du reste, que pour les eaux assez fortement charères organiques et ces caux généralement ne sont

ors l'eau à essayer de manière à remplir la pipette que e au support, en plonge l'extrémité inférieure de la n petit vase contenant de l'acide sulfurique au demi ns la capsule supérieure 2 centimètres cubes environ robinet inférieur étant ouvert, on ouvre doucement le ur pour introduire toute la potasse, en ayant soin de

ne pas laisser rentrer l'air; on essuie l'intérieur de la capsule avec une petite tige de fer entourée d'un papier filtre, puis on y introduit exactement 4 cen imètres cubes de la dissolution de fer; on ouvre doucement le robinet supérieur jusqu'à ce que tout soit introduit et on laisse en contact cinq à dix minutes, temps suffisant pour que le protoxyde de fer précipité par la potasse s'empare de la totalité de l'oxygène dissous. On introduit enfin dans la capsule supérieure quelques centimètres cubes d'acide au demi; on ferme le cobinet inférieur, on ouvre l'autre; on voit l'acide descendre et au bout de cinq minutes l'oxyde de fer est dissous de nouveau et l'eau est redevenue limpide. On la recoit alors dans le vase à fond plat que l'on place ensuite sous la burette au manganate et on y fait écouler ce réactif jusqu'à la reproduction de la teinte rose obtenue tout à l'heure. Supposons que l'on ait versé ainsi 26 centimètres cubes : on pourra en conclure que le sel de fer, pour se suroxyder, a pris à l'eau la quantité d'oxygène équivalente à 32 - 26 = 7 centimètres cubes de manganate. Or, l'action du permanganate sur le sulfate de fer est représentée par la formule

$$10 \text{ FeSO}^4 + \text{SH}^2\text{SO}^4 + 2\text{KMnO}^4$$
= 5 Fe² (SO')³ + K²SO⁴ + 2MnSO⁴ + SH²O
(10 FeO,SO² + 8 SO² + KO,Mn²O⁷ = 5 Fe²O³, 3 SO³ + KO,SO³ + 2MnO, SO₂)

L'équivalent de permanganate cède donc au sel de fer cinq équivalents ou 40 d'oxygène; l'oxygène cédé par 1/500 d'équivalent ou par un litre de la dissolu ion manganique est donc en grammes 0.08; l'oxygène cédé par un centimètre cube est en milligrammes 0.08.

L'oxygène libre enlevé par le fer, c'est-à-dire contenu dans l'eau essayée, sera donc en milligrammes 0,08 × 7. La capacité de la pipette étant 97, et 6 centimètres cubes d'eau étant enlevés par l'opération, le volume de l'eau essayée est de 91, on aura donc pour ramener au litre:

$$0.08 \times 7 \times \frac{1000}{91} = 7 \times \frac{8}{91}$$

Il suffira donc, avec la pipette dont nous nous servons, de multiplier par le coefficient $\frac{8}{91}$ la diffèrence des deux volumes de manganate versés, pour avoir en milligrammes l'oxygène dissous dans un litre d'eau essayée.

Nota. — La richesse en oxygène dissous est un indice de la pureté de l'eau, et cette détermination complète celles des matières organiques.

Une eau, pour être bonne, doit être sérée, et contenir de 5 à 10

xygène dissous par litre. Ce sont o se putréfiant et par le fait d'une et oxygène.

Acide sulfhydrique.

cide sulfhydrique dans les eaux, à l'or Il est rarement utile d'en faire le dorient ordinairement de la réduction des riques qui s'oxydent nt de l'hydrogène sulfuré ne renferme n.

osage des matières azotées.

lles ne contiennent ordinairement que d'azote ammoniacal et d'azote nitriquer cette substance qui est un signe ce n quantité appréciable.

t d'ammoniaque — La présence de l' de du réactif de Nessier. Quelques ge a 50 à 100 cc. d'eau contenant de l'an coloration jaune. Si l'eau contient bea if de Nessier détermine un précipité re id l'eau contient beaucoup d'ammoni doser par le procédé Boussingault, chlœsing ou Aubin.

szote ammoniacal renfermé dans l'ea bdé survant basé sur l'em doi du réacti l'appareil Schlæsing ou Aubin 200cc. de magnésie ou de soude caustique te graduée contenant que ques centin dilué le liquide qui d stille, en s'arrêtice, de liquide. Le liquide recueille co échantillon.

on en prélève 10cc, que l'on met dan par C.C. et on y ajoute 1cc. de réactif pration d'autant plus intense que l'e

the b semblable au précèdent, on int contenant par litre, 1 milligr. d'azou

chlorhydrate d'ammoniaque par litre et on y verse ensuite 1cc. de réactif de Nessler qui y détermine une coloration type, plus ou moins foncée que celle du tube précédent.

Si la coloration de l'eau à analyser contenue dans le tube a est moins foncée que celle du tube type b, c'est que l'eau essayée contient moins de 1 milligr. d'azote ammoniacal par litre. Si cette coloration au contraire est plus foncée que celle du tube type, on y ajoute de l'eau distillée exempte d'ammoniaque jusqu'à ce qu'on obtienne l'égalité de teinte; supposons qu'il ait fallu y ajouter de l'eau jus-

qu'au trait 40cc., l'eau contiendrait $1 \times \frac{40}{10} = 4$ millig. d'azote ammoniacal par litre. Mais comme cette eau a été réduite au quart (100 cc. réduits à 25cc), il en résulte que l'eau naturelle contient 4 fois moins d'azote, soit $\frac{4}{4} = 1$ milligramme par litre. Si le liquide distillé contenait moins de 1 milligr. d'azote ammoniacal par litre, ce serait dans le 2° tube b qu'il faudrait verser de l'eau distillée pour ramener l'égalité de teinte; si, dans ce cas, il fallait verser de l'eau distillée jusqu'au trait 40 cc., le liquide essayé contiendrait

 $1 \times \frac{10}{40} = 0$ milligr. 25 d'azote ammoniacal par litre, et l'eau naturelle en contiendrait $\frac{0.25}{4} = 0$ milligr. 062 par litre.

L'équivalent de l'azote étant 14 et celui de l'ammoniaque 17, en multipliant l'azote obtenu par $\frac{17}{14}$ on obtient le poids de l'ammoniaque.

Ce procédé permet de doser des traces d'ammoniaque.

Nota. — Si l'eau est tellement chargée d'ammoniaque que l'addition du reactif de Nessler y produise une coloration rouge, on doit se borner à en prendre 5 cc., ou même seulement 1 cc., que l'on étend à 10 cc. avec de l'eau distil ée; on rectifie ensuite les résultats par le calcul.

b) Azote nitrique. — Toutes les eaux contiennent des traces de nitrates, mais quand leur proportion dépasse 8 à 10 milligr. par litre, c'est l'indice qu'elles sont polluées. On reconnaît et on dose les azotates sur le résidu de l'évaporation de l'eau dissous dans l'alcool à 90°. Dans quelques gouttes de liquide alcoolique filtré on met un cristal de brucine et on ajoute une goutte d'acide sulfurique pur. S'il y a des traces de nitrates, il se forme aussitôt une auréole rouge sang autour du cristal de brucine.

Pour opérer le dosage des azotates on porte à l'ébullition dans un ballon 25 cc. d'eau à analyser avec 50 cc. d'acide sulfurique mono-

hydraté pur, puis on verse avec une burette une solution titrée de sulfate d'indigo, jusqu'à ce que la liqueur ait pris une teinte vert-bleuâtre; on contrôle l'opération en versant dans un second essai et d'une seule fois, le nombre trouvé de divisions d'indigo; on doit obtenir la même nuance verte.

Titrage de la solution d'indigo. — Cette solution d'indigo est faite de telle sorte que 6 à 8 cc. correspondent à 1 milligr. d'acide azotique; on l'obtient en dissolvant 1 partie d'indigo pulvérisé dans 6 parties d'acide sulfurique pur, ajoutant après 240 parties d'eau et filtrant. On la titre ensuite en l'étendant d'une quantité d'eau suffisante pour que 6 à 8 centimètres cubes de cette liqueur développent la teinte vert-bleuâtre dans un liquide contenant exactement 1 milligr d'acide azotique pur.

Nous indiquons ici les caractères des eaux saines et infectes tirées de la présence ou de l'absence de certains animaux ou végétaux dans leur sein. Une rivière qui reçoit les eaux-vannes d'une usine, s'en trouve réellement souillée.

M. A. Gérardin a démontré qu'une eau est saine « alors que les animaux et les végétaux, doués d'une organisation supérieure, peuvent y vivre; elle est infectée, lorsqu'elle ne peut nourrir que des nfusoires ou des cryptogames. »

Les eaux mauvaises renferment surtout comme animaux: l'englena viridis, Desj., l'englena sanguinea, Desj., de la famille des Engléniens de Desjardins; et parmi les algues, le beggiatoa alba (Rabenhorst), petite algue blanche s'agglomérant souvent pour former une crasse épaisse, et qui appartient à l'ordre des Nématogenes de la famille des Oscillariées, et l'oscillaria natans qui forme à la surface de l'eau une écume noire. Ces eaux ne contiennent plus d'oxygène en dissolution.

Les eaux médiocres renferment quelques rotifères, on y voit apparaître des algues vertes, mais très simples, non ramifiées, filamenteuses ou globulaires, gélatiniformes souvent. On y trouve l'oscillaria viridis, Desj., qui annonce l'amélioration de la qualité de l'eau, et une palmella. Parmi les gaz contenus dans l'eau, se trouve l'oxygène, mais en quantité moindre que la normale.

Les eaux saines enfin montrent des algues vertes, volumineuses, à structure complexe, à articulations marquées, montrant souvent des cellules fructifères distinctes des cellules végétales. Ces eaux contiennent une proportion normale d'oxygène, soit 6 à 8cc par litre.

De sorte que, en dosant la proportion d'oxygène dissous dans une eau mélangée à des eaux industrielles, on peut avoir la cote exacte des qualités hygiéniques de cette eau, et de l'influence bonne ou mauvaise qu'elle peut avoir sur les êtres vivants. (Voir Annales d'hygiène, 1875, t. III, page 5 et suivantes.)

	I .	II		
EAUX EXCELLENTES		EAUX DE BON	INE QUALITÉ	
ANIMAUX	PLANTES	ANIMAUX	PLANTES	
Poissons Ranunculus sceleratus (L.) Crevettes Iris fœtida (Link.) Larves de libelules Juncus compressus (Jacq.) *Physa fontinalis (L.) *Unio pictorum (L.) *Nerites Zanichellia palustris (L.) *Nerites Myriophylum spicatum (L.) *Limnées Carex riparia (L.) *Infusoires Carex riparia (L.) *Bolbocace setigera Sisymbrium nasturtium (L.)		(Mull.)	communis (Trn.)	
III		IV EAUX TRÈS MÉDIOCRES		
EAUX M	ÉDIOCRES	EAUX TRES	MEDIOCRES	
ANIMAUX	PLANTES	ANİMAUX	PLANTES	
* Limnea ovata (Linck) *Limn a stagna- lis (L.) Planorbis sub- marginatus (L) Planorbis com- planatus (L)	Patiences. Ciguës. Menthes. Salicaires. Scirpes. Joncs.	Sangsues noires Cyclascornea (L.) Bythicia impu a (Stein). *Planorbus corneus (L) **Branhiosus palea **Microccus **Amæba difluens.		

V EAUX INFECTES

ANIMAUX	PLANTES
y	Arundo.
x	Phragmites (L.)

Les animaux précédés d'un * sont des mollusques; ceux précédés de deux ** sont des micro-organimes (tabl. I, II, III, IV et V).

Limites des impuretés des eaux, adoptées par le Comité consultatif d'hygiène.

	Eau pure.	Potable.	Suspecte.	Mauvaise.
Matières or ani - u sen oxygène. Mat ères organi - ques et produits volati s Degré hydratimé- tri ue total		<pre></pre>	0.050-0.100 > 0.030 0.003-0 004 0.040-0.070 > 30	> 0.100 > 0.050 > 0.004 > 0.100 > 100
Degré hy notimé- trique après ébul- l tion	2 — 5	5 — 12	12 — 18	> 20

Nous terminerons cette étude sur les eaux par la description des projédés de dosage de l'oxygène dissous, de l'hydrogène sulfuré et de l'azote dans les eaux polluées.

CHAPITRE XII

Épuration des Eaux.

T

Épuration des eaux destinées à l'alimentation des générateurs, à la diffusion, à l'osmose, à la distillerie, à la féculerie, etc.

Il y a toujours lieu de rechercher, dans une sucrerie, si les eaux destinées à l'alimentation des générateurs, à la diffusion et à l'osmose ont besoin d'être épurées.

Eaux destinées aux générateurs. — Les eaux suceptibles de former des incrustations dans les générateurs doivent être épurées. Les substances incrustantes sont : le sulfate de chaux, le carbonate de chaux et la silice.

De c's tro's substances, le sulfate de chaux est le plus nuisible, parce que ses dépôts adhèrent toujours aux tôles des générateurs. Quand le carbonate de chaux existe seul, il est moins à redouter, parce que ses dépôts sont plutôt pulvérulents. D'autre part, il arrive assez souvent qu'une simple ébullition précipite presque tout ce carbonate qui est dissous à la faveur de l'acide carbonique. Nous avons vu des eaux ayant un degré hydrotimétrique de 22° ne plus marquer que 3° à l'hydrotimètra après ébullition. Il est évident que la meilleure épuration à faire subir à cette eau consiste à la faire bouillir avant de l'employer à l'alimentation.

Quand le carbonate de chaux est associé au sulfate de chaux et à la silice, il devient inscrustant. Généralement la silice ex ste en si faible proportion dans les eaux qu'il est rarement utile de s'en pré-occuper. Elle ne devient réellement nuisible que quand elle dépasse 0 gr. 003 par litre. D'après de très sérieux es sais, il faut à 100° environ 640 litres d'eau pour tenir en dissolution 1 gr. de sulfate de chaux; mais à 160°, tem érature à laquelle a lieu la vaporisation dans les générateurs, il faut 1,000 litres d'eau pour en dissoudre 1 gr. Il en résulte qu'une eau qui contiendrait 1 gr. de sulfate de chaux

par litre serait absolument impropre à l'alimention sans être : car aussitôt la vaporisation commencée, elle produirait des incrustants.

Une cau qui contiendrait 0 gr. 500 de sulfate de chaux pa pourrait être évaporée à moitié evant de produire des incruet Sa valeur de caporisation, comme Fleischer propose de l'a serait donc de 50 0/0. Une cau qui contiendrait 0 gr. 25 de sul chaux par litre pourrait être évaporée aux trois quarte avant duire des incrustations et sa valeur de vaporisation serait 100 = 75 0/0.

En un mot, on a pour valeur de vaporisation d'une eau cor p centi, rammes de sulfate de chaux par litre V=100-p.

Unessau contenant 0.gr. 13 de CaSO+2H*O — (CaO,SO*2HO) litre a pour valeur de vaporisation V = 100 - 13 = 87 O/O, c dire qu'on peut en évaporer 87 litres sur 100 avant de craind incrustations.

Dans un générateur, l'eau d'alimentation affiue constamment et à meaure de la production de la vapeur, de sorte que le lin saturation de l'eau pur le suifate de chaux est longue à se pro

Elle sera évidenment saturée (elle contiendra 1 gr. de sulf chaux par litre), quand le volume aure été réduit au 1/10, c'est-quand les 100 hect litres d'eau renformés dans le générateur ce dront le sulfate de chaux de 1.900 hectolitres, en d'autres à quand le générateur aura vaporisé 900 hectolitres de l'eau cou ment employée à remplacer celle qui aura été convertie en à Or, notre générateur évopore à l'heure 40 × 15 = 600 k. ou 6 litres d'eau. Pour évaporer 900 hectolires, il mettra 150 heure 6 jours 6 heures. Au bout de ce temps, le générateur devra être pletement vidé, si l'on veut éviter les inacrustations. Avec un rateur tuitulaire ou semi-tubulaire qui contient une masse beaucoup plus faible par rapport à se puissance en chevaux-vou relativement à sa surface de chauffe, la limite de saturait l'eau serait atteint beauco ip plus rapidement.

La conclusion est qu'une san qui contient,parditre 0 gr. 10 de fate de chaux ne peut être employée sans épuration présis l'atimentation des chaudières.

On admet généralement que jusqu'à 36° hydrométriques, les esex sont excellentes pour tous les usages. Si ces 28° étaient fournis exclusivement par du autlate de chaux, comme le hydrotimétrique = 0 gr. 014 de ce sel, l'eau en contendrait 0 gr. 822 parditre. D'après ce qui proécède, il est évident qu'une toile seau serait absolument impropre à l'alimentation des générateurs, à moins d'épuration préapable.

Si le titre hydrotimétrique était formé moitié par des sulfates et

moitié par des carbonates, cette eau devrait impérieusement encore être épurée. Si le carbonate de chaux seul constituait le titre hydrotimétrique 28°, l'eau en contiendrait 0 gr. 237 par litre. Or un générateur à boullieurs de 40 chavaux évaporant 144 hectolitres d'eau par 24 heures, accumulerait sur ses parois en 100 jours de fabrication 340 k. de carbonate de chaux formant un dépôt peu inscrustant, il est vrai, mais qu'il vaudrait mieux évacuer de temps à autre, à l'aide d'un tuyau de vidange, plongeant dans la partie du générateur où s'accumulent les boues. La vidange doit se faire à feu tranquille ou couvert. Mais comme une eau simplement carbonatée peut être épurée par la seule ébullitien, par l'emploi de la chaux, nous consaillons ce système d'épuration.

D'après ce qui précède, en voit que peu d'eaux sont propres à l'alimentation des générateurs.

En distillerie et féculerie, les saux employées à l'alimentation provenant exclusivement des puits ou des rivières, il est nécessaire de les analyser pour en connaître la composition, et de les épurer peur peu qu'elles soient sulfatées. Or on peut poser en principe que les eaux de puits contiennent une quantité de sulfate de chaux telle que leur épuration est nécessaire. Cette proportion est généralement supérieure à 0 gr. 10 par litre. Les eaux de rivière non souillées en contiennent par soutre beaucoup moins, et leur épuration est rarement néces aire.

En sucrerie, où les générateurs peuvent être alimentés exclusivement par les eaux de retour et de condensation, c'est-à-dire par des eaux chimiquement pures, la question d'épuration perd de son importance. Cependant, si pour une cause ou une autre, on introduit de l'eau de puits dans les générateurs, on doit se préoccuper de leur composition chimique et voir s'il y a lieu de les épurer.

Eau employée à la diffusion. — On doit éviter à la diffusion par sur la râpe, et même à l'extinction de la chaux, les eaux pouvant apporter dans les jus des sels solubles, tels que sulfate de soude et chlorures de calcium, sodium, magnésium, etc., parce que ces sels sont mélassigènes.

Les eaux bicarbonatées sont nuisible à la diffusion, parce que les carbonates de chaux ou de magnésie (existant à l'état de bicarbonates) sont précipités par la température élevée qui règne dans les diffuseurs et retenus par les cossettes sur lesquelles ils forment des incrustations qui s'opposent à la diffusion rapide du jus.

Si les eaux renferment en notable quanti é du sulfate de soude su des chlorures, on doit les rejeter si on en a la possibilité, parce que ces sels ne peuvent être éliminés.

Les eaux sulfatées à moins de 1 g. par litre ne nuisent pas précisément à la diffusion elle-même, mais comme le sulfate de chaux . mélassigène, et que surtout dans les jus concentrés, il se et forme des incrustations sur les serpentins et sur les sa tubes des apparells èva, oratoires, celles qui en contiennatable proportion doivent être écartées. En épurant ces les procèdés ordinaires à la chaux et à la soude, on ne cune amélioration au point de vue mélassigène, car on ne substituer un sel à un autre sel, le sulfate de soude, mis au sulfate de chaux.

est plus de même au point de vue des dépôts qui peuvent se une le triple effet ou sur les serpentins de la cuite.

e quelle teneur maxima en aulfate de chaux peut avoir une e être employée sans épuration à la diffusion. La solubilité e de chaux dans l'eau entre 0 et 100° C. est de 2 gr. par litreone, pour que l'au puisse être employée sans épuration, rop ou la masse cuite ne contienne jamais 2 gr. de sulfate de ar litre d'eau entrant dans sa composition.

rant d'une betterave à 7° de densité du jus de diffusion ayant ité égale à 80 0/0 de la densité initiale, on introduit dans le 100 kil. de racines environ 25 litres d'eau. Or 100 kil. de 18 à 7° de densité donnent approximativement 20 litres de incentrés à 24° B. dans le triple effet et contenant 10 litres ans ces 10 litres d'eau est renfermé tout le sulfate de chaux sur les 25 litres employés à la diffusion. Pour que la précipient enfate de chaux ait lieu, il en faudrait donc 40 gr. dans ces 'e strop, c'est-à-dire que l'eau employée à la diffusion aurabet en precipient de chaux ait lieu, il en faudrait donc 40 gr. dans ces le strop, c'est-à-dire que l'eau employée à la diffusion aurabet en precipient de chaux ait lieu, il en faudrait donc 40 gr. dans ces le strop, c'est-à-dire que l'eau employée à la diffusion aurabet en precipient de chaux ait lieu, il en faudrait donc 40 gr. dans ces le strop, c'est-à-dire que l'eau employée à la diffusion aurabet en le content de content de content de chaux ait lieu, il en faudrait donc 40 gr. dans ces le content de content

cette limite, qui ne se présente d'ailleurs jamais, on n'a indre de dépôt de suifate de chaux sur les tubes du triple-

kil de betteraves, donneront environ dix litres de masse mier jet à 8 0/0 d'eau, c'est-à-dire contenant environ 1 litre da a lequel sera réuni tout le sulfate de chaux apporté par es d'eau employés à la diffusion. Pour que l'eau soit saturée déposer sur les serpentins du sulfate de chaux il faut verser dix litres de masse cuite 2 gr. 40 de sulfate de chaux. La naxima que l'eau employée à la diffusion devrait en contenir

l'incrustation n'alt pas lieu est donc de $\frac{2,40}{25}$ = 0 gr. 096 par

se eau qui renferme plus de 0 gr. 10 de sul fate de chaux par être épurée pour être employée à la diffusion.

it de vue *mélassigène*, les eaux qui contiennent 0 gr. 20 de itre ne sont pas impropres à la diffusion, car pour la bet-

terave à 7° de densité, elles n'empêchent la cristallisation, par 100 kilo de betteraves que de $25 \times 0.20 \times 4 = 20$ gr. de sucre, soit de 0.020 °/. de betterave, en admettant 4 pour le coefficient mélassigène des sels.

- c) Eau employée à l'osmose. Au point de vue mélassigène l'eau qui ne convient pas à la diffusion ne convient pas non plus à l'osmose. Ce qu'on doit éviter dans le travail de l'osmose ce sont surtout les eaux incrustantes, c'est-à-dire bicarbonatées et séléniteuses qui, en obstruant les pores du papier parchemin, en réduisent cons dérablement le débit en même temps qu'elles rendent le travail mauvais. Le bicarbonate de chaux est plus nuisible dans ces eaux que le sulfate, parce qu'il est plus incrustant. Il en est de même de l'oxyde de fer, on doit donc les épurer par les moyens chimiques quand elles contiennent des traces appréciables de ces sels après l'ébullition.
- d) Eau employée à la distillerie. Pour les générateurs, voir ce que nous avons dit précédemment.

L'eau employée à la râpe, sur les presses, à la macération, à la diffusion n'a pas besoin d'être aussi pure en distillerie qu'en sucrerie, parce que les impuretés, notamment 'es carbonates et les sulfates de chaux et de magnésie ne s'opposent pas à la fermentation, et, d'autre part, les incrustations ne sont pas à c aindre. Seules les matières organiques sont à redouter au même titre qu'en sucrerie, parce qu'elles pourraient provoquer des fermentations secondaires.

Il n'en est pas de même de l'eau employée dans les condenseurs et les réfrigérants. Elle doit être exempte de carbonate pour ne pas former sur les parois de ces appareils, des dépôts calcaires qui, en diminuant la conductibilité du métal, retarderaient le refroidissement des liquides ou la condensation des vapeurs alcooliques. Le sulfate de chaux, dès lors que l'eau n'en est pas saturée, n'offre pas le même inconvénient.

e) Eau employée en féculerie et en amidonnerie. — Les eaux calcaires et séléniteuses doivent être proscrites, parce que les sels calcaires en se déposant sur les produits, leur donnent une saveur désagréable, et empêchent l'empois de bien cuire et de prendre tout son liant

Pour les générateurs, voir ce que nous avons dit précédemment.

(f) En glucoserie les eaux calcaires sont nuisibles également parce que leurs dépôts troublent la transparen e des sirops.

Voici maintenant les méthodes d'épuration à employer.

eau ne contenant que des hicarbonates de chaux ou de magnésie.

contient que des bicarbonates de chaux ou de .on seule, en chassant l'acide carbonique en excèsde carbonates insolubles qui se précipitent.

marquant 22° hydrotimétriques, ce qui corresponcarbonate de chaux par litre, ne marquent sou-1 4° après ébuilition. L'épuration est tout à fait a plus qu'à séparer, par filtration ou décantation,

têtre employée froide; ce mode d'épuration ne on le remplace par l'épuration à la chaux qui carbonates en carbonates. La chaux peut être de lait de chaux, ou d'eau saturée de chaux.

一、大大学の大学の大学の

$$CaO (CO^2)^2 + CaO = 2 CaCO^2$$

 $(CaO, 2CO^2 + CaO = 2CaO, CO^2)$

u ne contenant que du sulfate de chaux

tavec le carbonate de soude. Il se forme du carnaciuble et du sulfate de soude soluble restan[‡]

$$10^4 + Na^6C0^3 = CaC0^3 + Na^5S0^4$$

 $^4 + Na0,C0^3 = Ca0,C0^3 + Na0,S0^3$

u contenant des bicarbonates de chaux, des chlorures de chaux et de magnésie:

ration au moyen de la chaus et de la souds

orme les bicarbonates de chaux et de magnésie tes insolubles.

$$CaO(CO^{2})^{3} + CaO = 2CaCO^{3}$$

$$(CO^{3})^{2} + CaO = MgCO^{3} + CaCO^{2}$$

$$CO^{3} + CaO HO = 2(CaO,CO^{3}) + HO$$

$$CO^{3} + CaO,HO = 2(MgO,CO^{3} + HO)$$

ent des sulfates de chaux et de magnésie, l'épurale ne les enlève pas ; il faut employer en outre la

isage du carbonate de soude, car ce « el mélangé rait décomposé et il se formerait un dépôt de car-

bonate de chaux; mais il faut cependant que la soude caustique puisse se transformer dans l'eau à épurer en carbonate de soude, lequel réagit ensuite sur les sulfates et les chlorures de maguésium et de calcium.

Voici les réactions:

$$2CaO(CO^{2})^{2} + CaSO^{4} + CaO + 2NaHO$$

$$= 3CaCO^{3} + CaSO^{4} + Na^{2}CO^{3} + H^{2}O$$

$$= 4CaCO^{3} + Na^{2}SO^{4} + H^{2}O$$

$$(2(CaO.2CO^{2}) + CaO.SO^{3} + CaO.HO + NaO,HO)$$

$$= 3(CaO,CO^{2}) + CaO,SO^{3} + NaO.CO^{3} + 2HO$$

$$= 4(CaO.CO^{2} + NaO,SO^{3} + 2HO$$

Les réactions sont les mêmes avec le sulfate de magnésie. Avec le chlorure de calcium, les réactions sont les suivantes :

$$2CaO(CO^{2})^{2} + CaCl^{2} + CaO + 2NHO$$

$$= 3CaCO^{3} + CaCl^{2} + Na^{2}CO^{3} + HO^{2}$$

$$= 4CaCO^{3} + 2NaCl + H^{2}O$$

$$\binom{2(CaO.2CO^{2}) + CaCl + CaO.HO - NaO.HO}{= 3(CaO.CO^{2}) + CaCl + NaO.CO^{2} + 2HO}$$

$$= 4(CaO.CO^{2}) + NaCl + 2HO$$

Les réactions sont analogues avec le chlorure de magnési m-Quand les eaux renferment de la silice, cette substance se trouve tou jours précipitée par le traitement épuratif.

Après un semblable trai ement les eaux ne contiennent plus que du sulfate de soude et du chlorure de sodium qui en raison de leur grande solubilité sont inoffensifs pour l'alimentation des générateurs. Pour l'osmose, les eaux ainsi épurées sont également préférables, puisqu'elles ne forment pas de dépôt, mais au point de vue mélassigène, le changement est peu sensible, un sel étant remplacé par un autre se.

Si les eaux contiennent des matières organiques, l'épuration pré cédente ne les enlève pas; on a recours alors à un sel de fer, le perchlorure de fer par exemple, ou le protosulfate. Il se forme un précipité volumineux d'oxyde de fer qui englobe et entraîne les matières organiques:

FeSO⁴ + Ca (OH)² = CaSO⁴ + Fe (HO)³
ou bien Fe²Cl⁶ + 3CaO =
$$3$$
CaCl² + Fe²O³
(FeO.SO³ + CaO.HO = CaO,SO³ + FeO.HO)
ou bien Fe²Cl² + 3CaO = 3 (CaCl) + FeO³

Les sels de chaux qui prennent naissance dans ces réactions sont transformés ensuite par l'épuration, soit en sulfate de soude, soit en chlorure de sodium.

Les eaux ainsi traitées doivent être débarrassées des dépôts et précipités qui se sont formés. On conçoit que les dispositifs employés

dans ce but puissent être anssi nombreux que variés. MM. Gaillet et Huet, ingénieurs à Lille, en ont imaginé un dont le fonctionnement ne laisse rien à désirer.

Ou peut aussi employer la magnésie hydratée et le carbonate de magnésie pour l'épuration des eaux. La magnésie hydratée décompose les bicarbonates des métaux terreux en les convertissant en carbonates insolubles, en même temps qu'il se forme du carbonate de magnésie. Le carbonate de magnésie décompose le sulfate de chaux en produisant du carbonate de chaux insoluble et du sulfate de magnésie soluble. M. Bohlig, en Allemagne, a imaginé un appareil pour pratiquer industriellement l'épuration de l'eau par ce procédé.

Ajoutons que nous conseillons toujours l'épuration de l'eau destinée aux générateurs, de présérence à l'emploi des désincrustants qui ne sont que des palliatifs.

II

Épuration des eaux-vannes de Sucrerie, Distillerie, Féculerie, etc.

Les eaux-vannes de sucrerie, celles provenant du lavage de la betterave, les petites eaux des diffuseurs, les eaux de pression des cossett sépuisées, celles de lavage du noir, les eaux d'exosmose, les eaux de condensation des pompes à air, sont considérées comme insalubres et à ce titre ne peuvent êtres déversées dans les cours d'eaux. Il n'est pas permis non plus de les laisser s'infiltrer dans les puits, sources et fontaines servant à l'alimentation du public ou des particuliers.

Il en est de même des vinasses de distillerie et des eaux de féculerie.

Lorsque les eaux de sucrerie sont jetées dans un cours d'eau d'un faible débit, elles y déterminent la formation d'algues filamenteuses qui s'accumulent sur ses bords et recouvrent bientôt d'une couche mucilagineuse et grisâtre toutes les végétations vertes qui s'y trouvent. L'eau devient impropre aux usages domestiques, son oxygène disparaît, absorbé par ces végétations parasites, et les poissons y meurent asphyxiés.

Les bassins de décantation, tels qu'on les emploie en général dans les sucreries, ne sont pas même une atténuation au mal, ils sont remplis, au bout de quinze jours de fabrication, par la terre et les résidus entraînés, et l'eau se fait, à la surface de ces dépôts, quelques rigoles par lesquelles elle s'écoule librement.

Les puits absorbants auxquels on a eu recours, ont eu pour effet d'altérer la nappe d'eau souterraine et par suite les puits voisins, même à des distances de cinq à six cents mêtres. Les courants, dans les couches inférieures dn sol, se propagent en effet, non seulement par filtration, mais aussi et surtout par infiltration à travers les fissures de la roche calcaire. Les puits absorbants ne peuvent d'ailleurs fonctionner longtemps; ils sont bientôt obstrués par des dépôts de matières organiques.

Il y a donc nécessité d'é; urer ces eaux.

Le vrai moyen pratique, dit M. Pagnoul, consiste dans les irrigations sur des surfaces assez étendues où les eaux, suivant les sillons convenablement tracés, puissent pénétrer dans le sol auquel elles apportent ainsi les éléments fertilisants qu'elles renferment. Le terrain doit être drainé si le sous-sol n'est pas suffisamment perméable.

Au contact de l'oxygène de l'air, les matières organiques s'oxydent se déposent et sont retenues dans le sol et l'eau arrive tout à fait inoffensive à la rivière. L'important est de disposer d'un terrain convenable et d'une superficie suffisante. Il faut compter une surface d'au moins 2 m. q par hectolitre d'eau à déverser par 24 heures. La terre ayant reçu cet arrosage est ensuite utilement livrée à la culture et peu produire d'abondantes récoltes. Toutefois, pour les vinasses de distillerie qui sont acides, il est souvent nécessaire de les saturer préalablement avec de la chaux, pour qu'elles ne brûlent pas les végétaux.

Mais ce procédé n'est pas toujours facile à employer, parce qu'on ne dispose pas toujours de terrain convenable. Il faut alors recourir à l'épuration chimique.

Une sucrerie de Seine-et-Oise a installé sur nos conseils le mode suivant d'épuration des eaux de lavage de la betterave et du noir, et des eaux de condensalion des pompes à air des appareils à évaporer.

Au sortir de l'usine, les eaux de lavage de la betterave se rendent dans les fosses de décantation où elles séjournent quelques jours; de là elles se rendent dans une rigole qui reçoit égal ment les eaux de lavage du noir ainsi que les eaux de condensation des pompes à air des machines à cuire et à évaporer.

A l'extrémité de la rigole se trouve un grand bassin muni d'un système de chicanes en maçonnerie qui obligent l'eau à parcourir un long chemin avant de se rendre à la rivière. C'est dans les rigoles formées par ces chicanes que se fait l'épuration. Une partie de l'eau, environ le 1/4 se déverse dans la première rigole et chemine sur de la chaux vive placée sur un grillage où elle se sature de chaux.

Le reste de l'eau, c'est-à-dire les 3/4 se déverse dans une seconde

la première, et reçoit un filet de chlorure ou de le, qui s'écoule d'un tonneau.

liquides, chargées chacune d'un réactif, se rense mélangent, et l'eau s'épure dans son parcours ignies.

aniques précipitées se déposent rapidement dans station situé au sortir de la série des rigoles et les se rendent à la rivière qu'elles ne souillent aucu- la quantité d'eau à déverser sur la chaux sui-chaux qu'il faut employer à l'épuration, sachant passage sur la chaux contient environ 1 gr. de cet

e fer, il cet facile, en l'étendant convenableouvrant convenablement le robinet du tonneau n'employer la quantité indiquée par l'ana yee e fois par jour la chaux et le perchlorure. de sucrerie, même celles provenant des presses à très chargées en matlères organiques, les caux de de féculerie qui sont les p'un mauvaises, s'épurent procédé, dont l'installation est peu coûteuse. Le l'épuration et recueilli dans un bassin constitue The second secon

t attaché depuis plusiours années à trouver un arfaitement les eaux de aucrerie.

opére :

ta diffusion. — Pour les épurer, il les traite au orure de fer et de la chaux. Le précipité se dépose tire le liquide clair que l'on fait rentrer à la diffune départements, dans le Nord notamment, permet pas de déverser ces eaux, même épurées, d. Manoury prétend que la rentrée de ces eaux à e aucun prépudice au travail et que l'on gagne le ennent.

aduaires, lavage de betteraves, etc. — Pour ces as y avoir, de la part des conseils d'hygiène, suler dans les cours d'eaux, après épuration et

ue les deux procédés suivants comme pouvant effet :

perchiorure de fer et à la chaux; ppermann au protochiorure de fer, au suifure dolomie calcinée.

du procédé au perchiorure de fer, on place dans issolution à une densité donnée dont on régle

l'écoulement dans le canal de sortie des eaux à épurer au moyen d'un robinet en bois. Le mélange des eaux et de perchlorure de fer reçoit, à environ 8 à 10 mètres plus bas, un filet de lait de chaux d'un débit réglé également au moyen d'un robinet. La chaux décompose le sel de fer, donne du chlorure de calcium et de l'hydrate de péroxyde de fer très voumeux et lourd qui, en se précipitant, entraîne toutes les matières en suspension et produit rapidement la clarification du liquide boueux. L'eau ainsi épurée a un très bel aspect, mais sa limpidité ne tarde pas à faire place à un louche par suite de la carbonatation de la chaux par l'acide carbonique de l'air. D'un autre côté, les matières organiques que la chaux tenait en dissolution, devenant libres, ne tardent pas à entrer en fermentation et cela avec une énergie beaucoup plus grande par suite de leur état de division et de désagrégation.

On voit que la chaux qui, dans ce procédé, est employée en fortes proportions, ne fait que masquer le mal et qu'aussitôt qu'elle disparaît par des causes naturelles ou autres, les accidents reparaissent immédiatement. La chaux est un alcali énergique qui attaque et corrode les matières organiques très rapidement; comme dans le procédé au perchlorure de fer on en emploie de fortes quantités, on solubilise de la sorte beaucoup de matières organiques, ce qui est un grave inconvénient.

Procédé Oppermann. — Dans le procédé Oppermann, qui est très employé en Allemagne et que j'ai eu plusieurs fois l'occasion d'appliquer dans plusieurs su creries pendant la dernière campagne, dit M. Manoury, les choses se passent d'une tout autre façon. Les agents chimiques employés sont le protochlorure de fer, le sulfure de sodium et la dolomie calcinée. On fait des dissolutions de protochlorure de fer et de sulfure de sodium que l'on mélange en proportions telles que le 1/6 du fer environ soit transformé en sulfure de fer. Ce mélange est mis dans un tonneau dont on règle l'écoulement dans l'eau à épurer comme dans l'emploi du perchlorure de ser; à une dizaine de mêtres plus loin, sur le canai d'évacuation des eaux sales. on installe deux bacs superposés, le bac supérieur sert à préparer le lait de la dolomie calcinée, tandis que le bac inférieur sert de réservoir au lait de dolomie dont on règle l'écoulement dans l'eau sale avant reçu le mélange de protochlorure de fer et de sulfure de sodium, à l'aide d'un distributeur mécanique.

La chaux du lait de dolomie passe en grande partià l'état de chlorure de calcium en précipitant de l'hydrate de protoxyde de fer très lourd et très volumineux qui entraîne dans sa précipitation rapide toutes les matières en suspension. Le peu de chaux en excès pour décomposer le sel de fer se carbonate rapidement à l'air ce qui fait que là, l'eau n'est pas alcaline par la chaux seule mais en forte pro-

portion par la magnésie. Or, la magnésie est extrêmement peu soluble dans l'eau, sa causticité est faible, aussi ne solubilise-t-elle pas les matières organiques en suspension et n'attaque-t-elle pas celles en dissolution comme le fait la chaux, elle se carbonate très lentement et n'a pas d'influence mauvaise sur ta vie des poissons. Par suite de ces propriétés de la magnésie, les inconvénients dus à l'emploi de la chaux seule signalés plus haut ne se produisent pas, l'eau se conserve sans se corrompre ainsi qu'on a pu le constater dans les bassins de la sucrerie de Lambres, par exemple, qui a employé pendant toute la dernière campagne ce procédé. Outre l'hydrate de magnésie venant de la dolomie, la chaux précipite de l'hydrate de protoxyde de fer qui, sous l'influence de l'oxygène de l'air, passe rapide ment à l'état de péroxyde; d'un autre côté, le sulfure de fer existant se transforme en sulfate de fer aux dépens du péroxyde de fer qu'il fait repasser à l'état de protoxyde. Le sulfate de fer étant très soluble se trouve ainsi mis en contact des matières organiques dissé_ minées dans l'eau à épurer, il les brûle et repasse à l'état de sulfure de fer insoluble en leur abandonnant son oxygène. Pendant ce temps le protoxyde de fer a eu le temps d'absorber à nouveau l'oxygéne de l'air pour repasser à l'état de péroxyde que rencontre le sulfure de fer réduit par les malières organiques; il réduit à son tour le péroxyde de fer et se transforme en su fate de fer qui se dissout pour recommencer la même série de réactions tant qu'il reste des matières organiques à brûler. Cette action est tellement complète que les fosses à décanter et les boues qu'elles renferment n'ont plus les odeurs désagréables caractéristiques aux matières organiques décomposition que l'on observe dans les fabriques qui n'emploient pas ce mode d'épuration. Outre l'épuration plus complète, le procédé Oppermann offre en outre l'avantage d'être moins coûteux que le procédé au perchlorure de fer et à la chaux.

Si la fabrique se trouve à proximité d'un cours d'eau d'un grand débit, il n'y a pas le moindre inconvénient à ce que les eaux épurées s'y déversent directement, parce que le mélange donnera une eau renfermant une quantité d'oxygène suffisante à la vie des poissons. Pour une fabrique n'ayant qu'un cours d'eau d'un faible débit pour l'écoulement de ses eaux épurées, il ne faut pas songer à les y déverser directement après épuration sous peine d'y constater les inconvénients des eaux impropres à la vie des poissons.

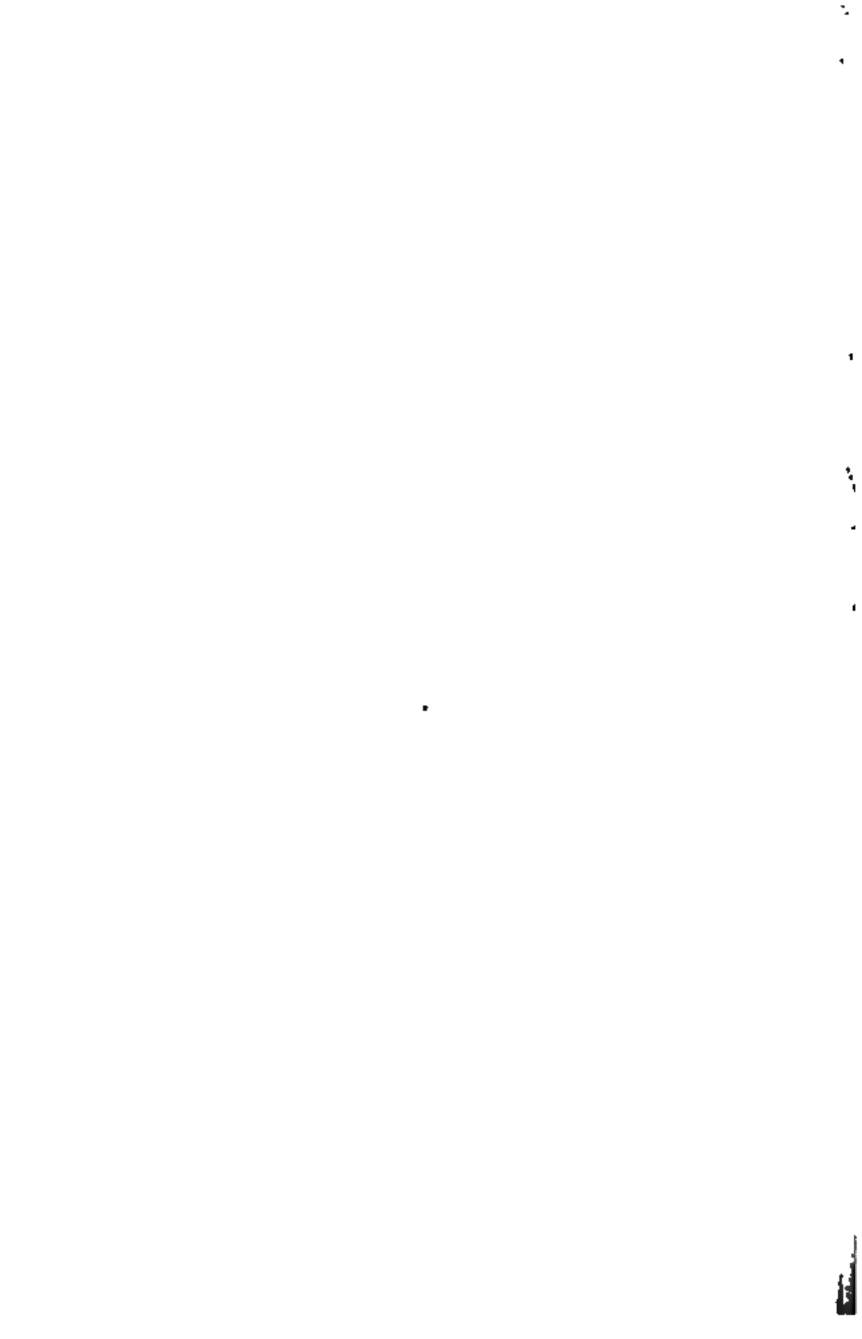
Ces inconvénients ne résultent pas des impuretés contenues dans l'eau, mais bien du manque d'oxygène qui rend cette eau impropre à la vie animale. Si cette eau est fortement divisée au contact de l'air de façon à ce quelle renferme en dissolution une proportion d'oxygène égale à celle d'une eau potable, immédiatement elle devient habitable pour les poissons et les végétaux aquatiques. C'est ce point

qui a été négligé par tous les expérimentateurs et leurs s fait dire que les procédés chimiques ne donnent pas d'épuration suffisante puisque les poissons ne peuvent vivre dans l'eau épurée que quelques heures de plus que dans l'eau sale. C'est tellement vrai que si l'on met des poissons dans de l'eau distillée qui est chimiquement pure ou à peu près, ils y vivront moins longtemps que dans l'eau sale des fabriques de sucre. Ces faits montrent qu'il faut rendre à l'eau épurés avant de la déverser dans les cours d'eau de faibles débits l'oxygène qui lui a été enlevé par les réactions chimiques produites dans son sein.

Comme moyens pratiques à recommander, il y a l'irrigation qui, dans ce cas, exige des espaces bien moindres que si on veut irriguer avec l'eau impure, comme on l'a souvent recommandé.

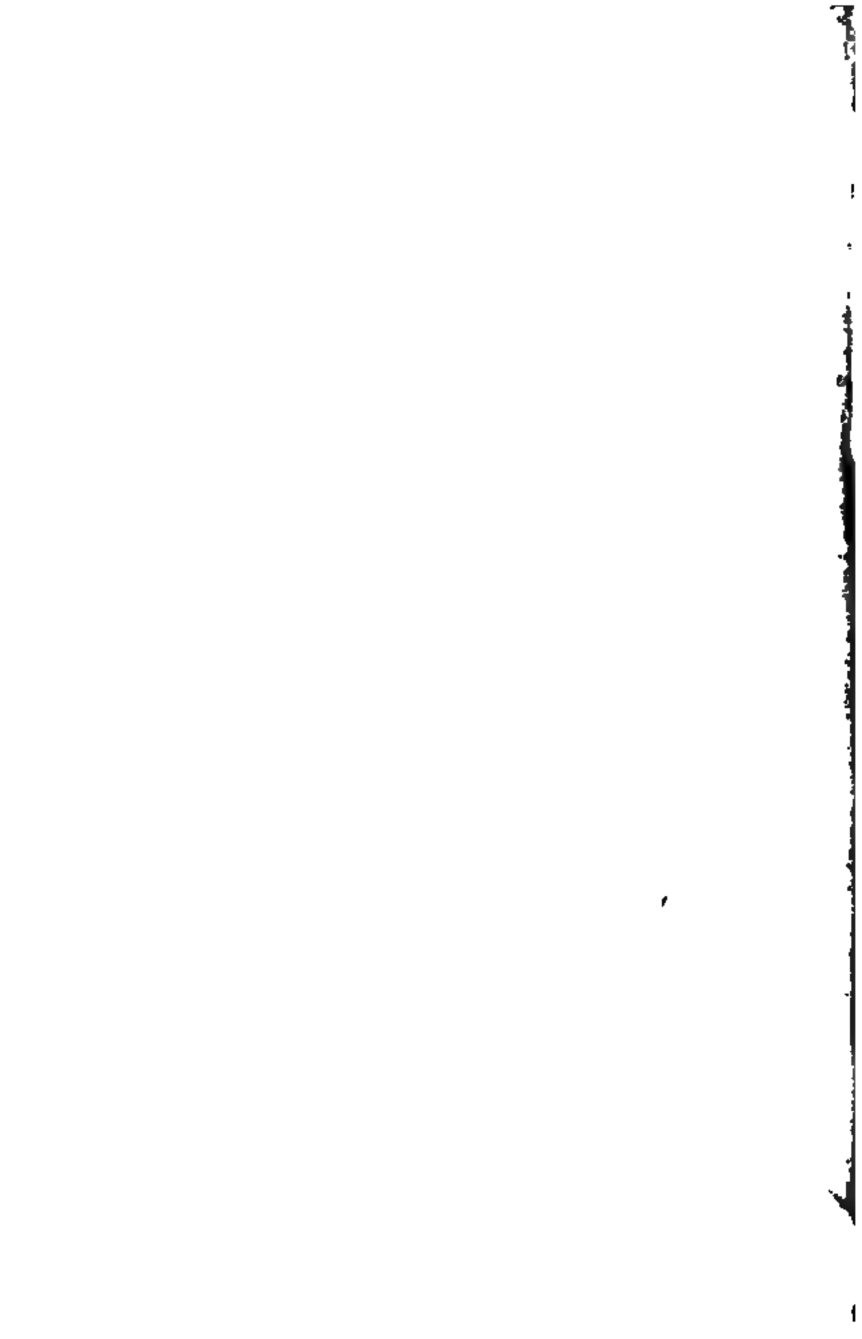
Mais comme les fabriques n'ont pas toujours des terrains à leur disposition, M. Manoury leur recommande dans ce cas l'emploi d'appareils semblables à ceux employés au refroidissement des eaux condensées des appareils d'évaporation, en diminuant la largeur des dits appareils et augmentant l'espacement des couches de fagots de façon à mettre l'eau ainsi divisée au contact du maximum possible d'air.

L'eau bien épurée et aérée dans les conditions ci-dessus pourra alors être déversée dans les cours d'eau du plus faible débit sans y provoquer de trouble chez les espèces animales ou végétales qui y vivaient



ANALYSES -

RELATIVES A LA CANNE A SUC et à la fabrication du sucre de cannes.



Extraction du vesou de la canne.

L'extraction du vesou de la canne au moyen des moulins, par double pression, est d'environ 65 à 70 kil. par 100 kil. de cannes. La perte est donc de 20 à 25 0/0 du poids du jus ou du sucre. Pour une canne à 15 0/0 de sucre, l'extraction n'est que de 12, et la perte est de 3.

L'emploi du défibreur permet d'augmenter l'extraction de 8 à 10 0/0 en vesou.

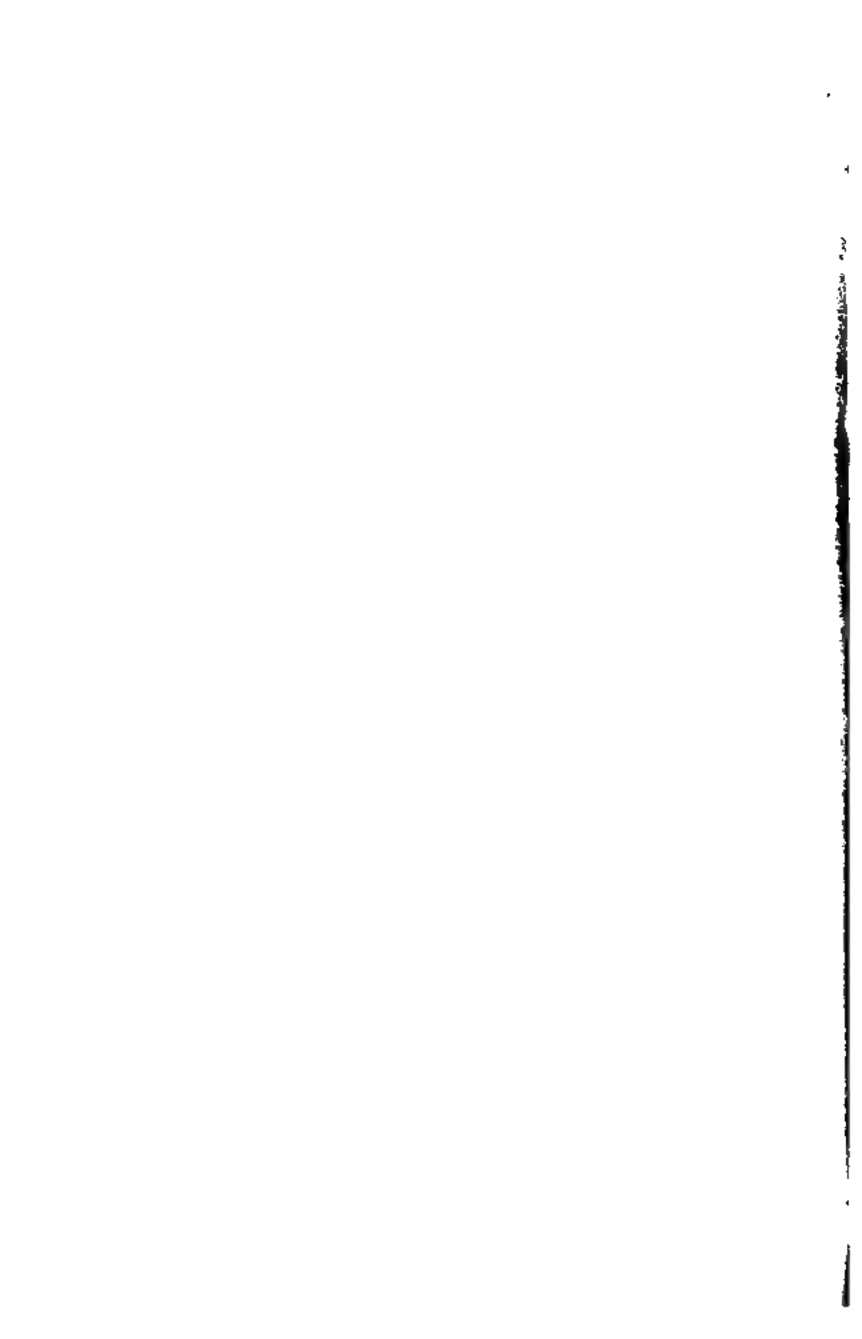
Il est impossible d'épuiser complètement la canne par la pression, même en arrosant la bagasse entre les différentes pressions successives, et la perte en sucre dans ce résidu est d'autant plus grande que la canne est plus riche.

La diffusion pe met d'épuiser presque complètement la canne et de ne laisser dans les cossettes ou bagasse que 0,50 de sucre. Aussi ce procédé se substituera-t-il au travail par les moulins. Dans un très petit nombre d'années, la plupart des sucreries de cannes, en dépit de la routine, auront installé la diffusion et augmenté considérablement les rendements obtenus jusqu'à ce jour.

Le tableau suivant dû à M. Biard (Bulletin de l'Association des Chimistes, 15 arril 1889), établit la comparaison entre le travail par les moulins avec 2 pressions, le même travail avec addition du défibreur, et la diffusion.

Produits pour 100 kilogs de cannes.

PRODUITS	Pression 65 0/0	Pression 70 0/0	Diffusion
Sucre dans la canne K	14.31	14.31	14.31
Sucre dans le jus K	10.82	11.65	13.81
Sucre perdu à l'extraction K	3.49	2.66	0.50
Vesou acidifié à 7 0/0 L	64.49	69.45	123.05
Masse cuite 1° jet K	12.58	13.55	16.05
Sucre brut à l'emballage K	9.43	10.16	12.04
Sucre pur ou rendement réel K	9.15	9.86	11.68
Mélasse K	2.25	2.42	2.87



bloc en bois à l'aide d'un lourd couteau à trois lames parallèles. La pulpe hachée aussi menue que possible est soumise à l'action d'une forte presse pour en exprimer le jus. La presse qui convient le mieux est la presse à double vis, figures 11 et 12, page 168.

Densité. — Il est très important de la déterminer avec des instruments précis, soit densimètres, soit aréomètres Baumé, divisés en 1/10 de degré. Il faut aussi avoir soin de toujours déterminer la température avec un bon thermomètre.

Dosage du glucose. — On le dose par la liqueur de Viollette en opérant dans le tube à essai comme à l'ordinaire; mais comme il est difficile d'apprécier la fin de la réaction, parce que l'oxyde rouge de cuivre se dépose difficilement, on a recours à la modification suivante imaginée par le docteur Wiley, de Washington. On juge de la fin de la réduction en filtrant quelques gouttes du liquide dans un vase blanc, un creuset de porcelaine par exemple, dans lequel on verse d'abord une goutte d'une solution de ferrocyanure de potassium acidifié avec de l'acide acétique. Pour obtenir des résultats exacts, la filtration doit être aussi rapide que possible et être faite à une température élevée.

Voici le moyen par lequel on peut remplir ces deux conditions. On se sert d'un tube de verre ouverts aux deux bouts, de 10 à 20 centimètres de longueur et de 15 à 20 millimètres de diamètre. A l'une de ses extrémités le tube est muni d'un rebord qui permet de l'obturer avec un morceau de toile fine maintenue avec une ligature pratiquée au moyen d'un fil.

On peut fabriquer facilement ce tube en chauffant l'une de ses extrémités que l'on presse ensuite sur un bloc de bois.

On introduit la partie du tube munie de son diaphragme dans une petite capsule contenant de l'amiante finement découpée et divisée, en suspension dans l'eau et on aspire environ un centimètre cube d'eau. Le diaphragme de toile se tapisse ainsi d'une légère couche d'amiante. L'eau aspirée est alors transvasée. et le tube est en état d'être employé.

Quand on juge que la réduction de la liqueur de Fehling est complète, on introduit l'extrémité couverte du tube dans le liquide bouillant et on aspire quelques gouttes que l'on verse dans le creuset de porcelaine contenant le ferrocyanure de potassium et l'acide acétique.

S'il se produit un précipité brun de ferrocyanure cuivrique, c'est un signe que la réduction n'est pas complète. On continue l'affusion de la liqueur sucrée jusqu'à ce que ce précipité ne se produise plus.

On peut de cette manière juger promptement et avec la plus grande exactitude de la fin de la réaction.

esi employer la modification indiquée par M. Baudry et us décrite précédeniment en pariant du dosage de l'indans les mélasses de betteraves.

ur 10cc du liqueur de Viollette, et la liqueur sucrée est amenant 10cc de jus de canne ou vesou à 100cc avec de e. Les chiffres de la colonne 2 de la table 68, divisés at la teneur du vesou en glucose.

érer sur le vesou défêqué ou non au sous-acétate de

sucre cristalisable. — Ordinairement on dose le aucre par une seule observation au saccharimètre, absolusil s'agissait du jus de betterave. Mais pour les dosas, cette manière de procéder est inexacte, parce qu'il est le glucose existant toujours en assez forte proportion ne, exerce une influence non négligeable sur la risée. La polarisation directe donne par conséquent trop faibles. Il faut donc avoir recours à la méthode

i0cc du jus, auquel on ajoute 2cc de sous-acétate de fait 100cc avec de l'eau ordinaire. On filtre et on pola-,re du saccharimètre est multipliée par 2.

n ajoute 50cc de la solution filtrée dans un bailon de n ajoute 5cc d'acide chlorhydrique concentré, puis on ant 15 minutes pour porter le liquide à 70° C. de tempé-froidit sous un courant d'eau, on filtre et on polarise de 220mm en notant la température du liquide aussitôt risation. La lecture du saccharimètre est multipliée par 2. me polarisation a été faite dans un tube de 200 mm. Dà la lecture du saccharimètre, pour tenir compte de on de volume due à l'addition de HCI. On calcule enquite allisable à l'aide de la formule :

$$\mathbf{P} = \frac{\mathbf{P}^{\mathbf{s}} + \mathbf{P}^{\mathbf{s}}}{144 - 1/2 t} \times \mathbf{F}$$

lle P == le sucre dans 100cc. de jus

P' == la lecture de la première observation.

P³ = la lecture après inversion.

 La température du liquide interverti au moment de l'observation.

F == le poids du sucre pur qui donne une lecture de 100pour 100cc (16 gr. 20 avec le saccharimetre Laurent).

Soit : Polarisation directe = $99^{\circ} = P^{\circ}$ Polarisation inverse = $40.50 = P^{\circ}$ Température = $24^{\circ}C = t$ et 16 gr. 20 la prise d'échantillon pour la graduation du saccharimètre.

Nous avons
$$P = \frac{99 + 40.50}{24} \times 16.20 = 16.491$$

L'analyse directe donnait 99 \times 16.2 = 16.038 de sucre cristallisable pour 100cc. de jus.

Voir aussi ce que nous avons dit de la méthode Clerget à propos de l'analyse des masses cuites et des mélasses de bette: aves.

On calcule la teneur en sucre de la canne en admettant que celle-ci contient environ 90 pour 100 de son poids en jus.

On peut aussi doser le cristallisable par la liqueur cuivrique. Voici comment on opère : on dose d'abord le glucose préexistant dans le jus, soit : 1.40 pour 100cc.

On intervertit ensuite avec l'acide chlorhydrique ou l'acide sulfurique 10cc. de jus additionnés d'eau dans un ballon de 100cc. après refroidissement on complète avec de l'eau, le volume de 100cc., et l'on dose le sucre interverti par la liqueur cuivrique. Les résultats sont multipliés par 10, soit 18.90 de sucre interverti pour 100cc.

De ces 18.90 on retranche le glucose préexistant 1.40, on a 18.90 — 1.40 = -17.50 de sucre interverti. Or, 100 de sucre interverti correspondent à 95 de sucre cristallisable; donc on a: sucre cristallisable =

$$\frac{95 \times 17.50}{400} = 16.625$$

b) Méthode directe pour l'analyse de la canne.

On pèse 3 fois 16 gr. 20 ou 48,6 de canne finement coupée, divisée et on les introduit dans un ballon Pellet jaugé à 304 cc. 48 (1) et on ajoute de l'eau et 5 cc. de sous acétate de plomb pour atteindre le trait de jauge. On chauffe une demi-heure ou une heure au bainmarie. Après refroidissement on complète, s'il y a lieu, avec de l'eau, jusqu'au trait de jauge, et on mélange par retournement; on filtre. On dose ensuite sur le liquide filtré le sucre cristallisable par la méthode Clerget,

Le sucre cristallisable se calcule par la formule $P = \frac{100 \text{ S}}{144 - 1/2t}$, S représentant la somme des deux polarisations. Soit 33° de polarisa-

(1) La canne à sucre contient environ 90 0/0 de son poids de jus, et 10 0/0 de cellulose. En admettant que la densité de la cellulose est à peu près égale à celle de l'eau, nous avons pour le volume occupé par la cellulose de 3×16.20 de canne $\frac{16.20 \times 3 \times 10}{100} = 4 \text{ cc. } 48. \text{ Voilà pourquoi le ballon est jaugé à } 304 \text{ cc. } 48.$

400== et 10.5 la polarisation après invergalement à la température de 24 °C.

risation directe dans un tube de 200-

ion après inversion dans un tube de

C. Avons

$$\frac{0.(16.5 + 5.775)}{21} = \frac{2227.5}{132} = 16.87 \text{ pour } 100$$

e par la liqueur cuivrique comme nous

aussi doner le sucre cristallisable par nide interverti. En retranchant du sucre lucose préxistant, on obtient le sucre sucre cristallisable; on calcule ce derde sucre interverti représentent 95 de

pulpe fine, on peut employer la râpe âpant sur le côt'; mais il vaut mieux ur (fig. 1 et 2), dont le tambour, au lieu de soie, est en acier taillé comme un

proportion de jus et de marc s dans la canne.

d, à l'eau bouillante ensuite, dans un 50 gr. de pulpe de canne très fine, telle Pellet. Quand les dernières eaux de me de platine, ne laissent plus de résidudant l'appareil et on la dessèche à ente le ligneux ou marc de la canne. 1 sec provenant de l'épuisement à l'eau de canne; cette canne contient 5,05 × 2 10.10 = 89.90 0/0 de jus.

vesou, il est utile de connaître la prola canne, pour pouvoir passer de la plante.

Analyse de la bagasse.

On dose l'eau et le sucre.

 $Eau. = On dose l'eau sur 10 gr. de bagasse finement divisée au moulin. On chauffe à l'étuve à 110<math>^{\circ}$ C. Soit 50 0/0 d'eau.

Sucre cristallisable et glucose. — On pèse 50 gr. de bagasse préparée comme il est dit pour la canne et on les introduit avec 5 cc. de sous-acétate de plomb dans un flacon jaugé à 520 et 530 cc. sur le col. L'espace compris entre ces deux jauges et divisé en CC. Quand la bagasse contient 50 0/0 d'humidité, on remplit le ballon avec de l'eau jusqu'au trait 525 cc. On a ainsi 500 cc. de liquide, les autres 25 cc. sont occupés par la cellulose dont la densité peut être estimée égale à 1. Si la bagasse contient 46 0/0 d'eau et par conséquent 54 0/0 de cellulose, on remplit le ballon d'eau jusqu'au trait 527 cc. de manière à avoir encore 500 cc. de liquide. L'échelle de 520 à 530 est suffisante pour toute espèce de bagasses dont la teneur en eau varie généralement de 45 à 55 0/0. Le ballon rempli, on chauste pendant une demi-heure au bain-marie bouillant; après refroidissement complet, on filtre. Sur une partie du liquide on dose le glucose par la liqueur cuivrique; sur une autre partie on dose le sucre cristallisable par la méthode de Clerget en faisant l'observation dans un tube de 40 ou de 50 cc. et en appliquant la formule $P = \frac{P' + P}{144 - 1/2 t} \times F$.

Les résultats sont multipliés par 10, car 100 cc. de liquide correspondent à 10 gr. de bagasse.

Analyses du jus et du vesou.

Ces analyses se font exactement comme celles du jus de betteraves, avec cette différence qu'il faut toujours doser le glucose parceque les jus de cannes en contiennent toujours.

On doit aussi toujours doser l'acidité dans les vesous bruts ou les sirops et l'alcalinité lorsqu'il y a lieu.

Le papier de tournesol sensible est très commode pour s'assurer si les jus sont acides ou alcalins.

Le papier titré à la phtaléïne peut servir à déterminer l'alcalinité. Pour l'acidité, nous conseillons l'emploi de la liqueur acidimétrique Le Docte, avec l'acide rosolique ou la phtaléïne comme indicateur. On opère sur 25 cc. de jus. Chaque centimètre cube de liqueur acidimétrique employé représente 0 gr. 1 d'acidité exprimée en acide sulfurique monohydraté (H²SO⁴) par litre. Si on a employé 3 cc. 4 de liqueur Le Docte, le vesou contient une acidité égale à 0 gr. 34 d'acide sulfurique monohydraté par litre.

Voir au chapitre Distillerie, comment on détermine l'acidité.

des masses cuites et mélasses.

ont exactement comme s'il s'agissait de produits eraves, avec cette différence que le sucre cristale détermine par le aaccharimètre, doit toujours e Clerget.

, il n'est pas nécessaire d'employer de l'acide

e du travail de la fabrication.

raves. On emploie les mêmes procédés et les ur le dosage de l'alcalinité, de l'acidité, de la

lisée par Biard, donnant la correspondance Baumé et la teneur du sucre du vesou siltré,

du litre 5° c.	Sucre par litre de vesou (kery)	Sucre par litre d'une solution sucrée pure	Pureté du vesou.
_			
•			

Table de correction des densités du vesou suivant les températures.

Nombre de grammes à retrancher ou à ajouter au poids du litre de vesou pour le ramener à 15° c.

فكالناك بيسيك بالمساوي والمستوي			
Température centigrade	Nombre de grammes à retrancher.	Température centigrade	Nombre de grammes à ajouter.
0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11	2.0 1.9 1.8 1.7 1.6 1.5 1.4 1.3 1.2	16 17 18 19 20 21 22 23 24 25	0.2 0.5 0.7 1.0 1.2 1.5 1.7 2.0 2.2 2.5
10 11 12 13 14 15	1.0 0.9 0.7 0.5 0.2 0.0	26 27 28 29 35	2.8 3.1 3.4 3.7 4.0

itre la densité du vesou et la richesse sai par Biard.

	Pe	ir Biara.		
Poids du litre à 15° c.	Sucre par décilitre de vesou.	Sucre par décilitre de solution sucrée pure (Barbet).	Pureté du vesou.	cre pour 100 gr. vesou.
1053 1054 1055 1056 1057 1058 1059 1060 1061 1062 1063 1064 1065 1066 1067 1072 1073 1074 1075 1076 1077 1078 1081 1081 1083 1084 1085 1086 1086 1086 1086 1086 1086 1086 1086	10.3 10.6 10.9 11.25 11.55 12.2 12.8 13.4 13.7 14.4 14.7 15.8 15.9 17.5 16.5 17.5 18.4 19.7 19.4 19.7 20.3 20.3 20.9 21.25 22.8 22.8 22.8 22.8 22.8 22.8 22.8 2	14.28 14.28 14.54 14.80 15.06 15.32 15.32 15.32 15.32 16.35 16.36 16.36 17.40	84 85 85 85 87 87 88 88 89 90 90 91 91 92 93 93 94	14.8 14.8 14.8 15.4 15.4 15.4 15.4 15.4 16.3 16.3 16.3 16.3 16.3 17.4 17.4 17.4 17.4 17.4 19.2 19.8 19.8 19.8 19.8 20.6 20.9 21.4 21.4

Table d'Icery donnant la correspondance entre les degrés Baumé, la densité et le sucre $^{\circ}/_{o}$ à + 25° c.

Poids spécifique.	Sucre pr litre de vesou.	Sucre % gr. de vesou.	Sucre º/. gr. de cannes à 90 º/. de jus
1.028 1.036 1.014	28 gr. 49 78	2.6 4.8 7.4	2.3 4.3 6.6 7.1
1.046 1.048 1.050 1.052 1.054	91 98 105 411	8.6 9.2 9.9 10.5	7.7 8.2 8.9 9.4
1.056 1.058 1.060 1.064.8	118 124 131 137	11.7 12.3 12.9	10.0 10.5 11.0 11.6 12.1
1.055.2 1.067 1.069 1.071	152 159 165 172	14.2 14.9 15.5 16.1	12.7 13.4 13.9 14.4
1.075 1.077 1.079 1.081	188 196 204 211	17.4 18.0 18.7 19.4	15.0 15.6 16.2 16.8 17.4
1.085 1.087 1.089	226 230 237	20.6 21.1 21.6	18.0 18.5 18.9 19.4 20.0
	1.028 1.036 1.044 1.046 1.048 1.050 1.052 1.054 1.056 1.063.5 1.063.5 1.063.5 1.067 1.067 1.067 1.071 1.073 1.075 1.075 1.077	1.028 28 gr. 1.036 49 1.044 78 1.046 85 1.050 98 1.052 105 1.054 111 1.056 118 1.060 131 1.061.8 137 1.063.5 144 1.065.2 152 1.067 159 1.069 165 1.071 172 1.073 180 1.075 188 1.077 196 1.079 204 1.081 211 1.083 217 1.085 226 1.087 230 1.087 230 1.089 237	1.028 28 gr. 2.6 1.036 49 4.8 1.044 78 7.4 1.046 85 7.9 1.050 98 9.2 1.052 105 9.9 1.054 111 10.5 1.058 124 11.7 1.060 131 12.3 1.061.8 137 12.9 1.063.5 144 13.5 1.065.2 152 14.2 1.067 159 14.9 1.069 165 15.5 1.071 172 16.1 1.073 180 16.7 1.075 188 17.4 1.077 196 18.0 1.079 204 18.7 1.081 211 19.4 1.083 217 20.0 1.085 226 20.6 1.087 230 21.1 1.087 230 21.1

Composition moyenne de la canne à sucre

	Guadeloupe d'après Bonâme.			
Fau	0.4 9.5 0.3	0 à 18.00 0 à 1.25 0 à 13.50 10 à 0.45 00 à 7.00	М	oyenne. 71.45 15.00 0.70 10.00 0.75 0.30 4.66
	Réunion.		Louisiane.	Guatemala.
•	Delteil.	Sicre de Fontbrune.	Spencer.	Dessemmes.
Eau Sacre cristallisable — incristallisable Ligneux Autres matières organiques Cendres Glucose °/• de saccharose.	69.35 19.01 0.34 9.95 0.75 0.60 1.80	72.24 15.56 0.54 10.00 1.66 3.40	71.20 13.60 0.60 9.50 0.60 0.70 4.40	73.00 15.50 0.70 9.50 1.00 0.30 4.50

Composition moyenne du vesou en poids.

	25	lcery.	_	1.058	à 17.0 à 1.5 à 90.0	077	17.00 0.60 3.50
Louisiane.							
Crampton	Frampton Hubert Becnel. Spencer.						
0.95 87.60	11.46 0.99 82.15	11.79 1.41 78.00	à 1 à à 8	1.69 3 2.0 0	1.052 10.1 0.33 78.00	14.1 0.56 86.00	1.073 15.3 1.0 89.50
	1.063 13.84 0.95	1.063 13.84 0.95 87.60 82.15	Trampton Hubert Be 1.060 11.79 1.41 78.00	Low Crampton Hubert Becne	19 à 25	19 à 25	Crampton Hubert Edson Becnel. Spencer. 1.063 11.46 0.95 87.60 82.15 78.00 à 82.00 78.00 \$60.00

Composition moyerne des masses cuites ler jet.

	Louisiane.			
	Crampton	Hubert Edson	Becnel	
Su re cristallisable — réducteur Cendres Pureté Glucose % de saccharose	77.21 7.90 83.1 10.2	80.60 5.54 89.16 6.8	71.05 10.44 » 78.02 14.6	
	Louisiane.		Guatemala.	
·	Becnel	Becnel	Desfemmes	
Sucre cristallisable — réduteur Cendres Pureté Glncose % de saccharose	73.36 10.48 81.30 14.2	74.85 10.59 82.69 14.1	74 à 85 2 à 6 0.9 à 1.8 2 à 8	

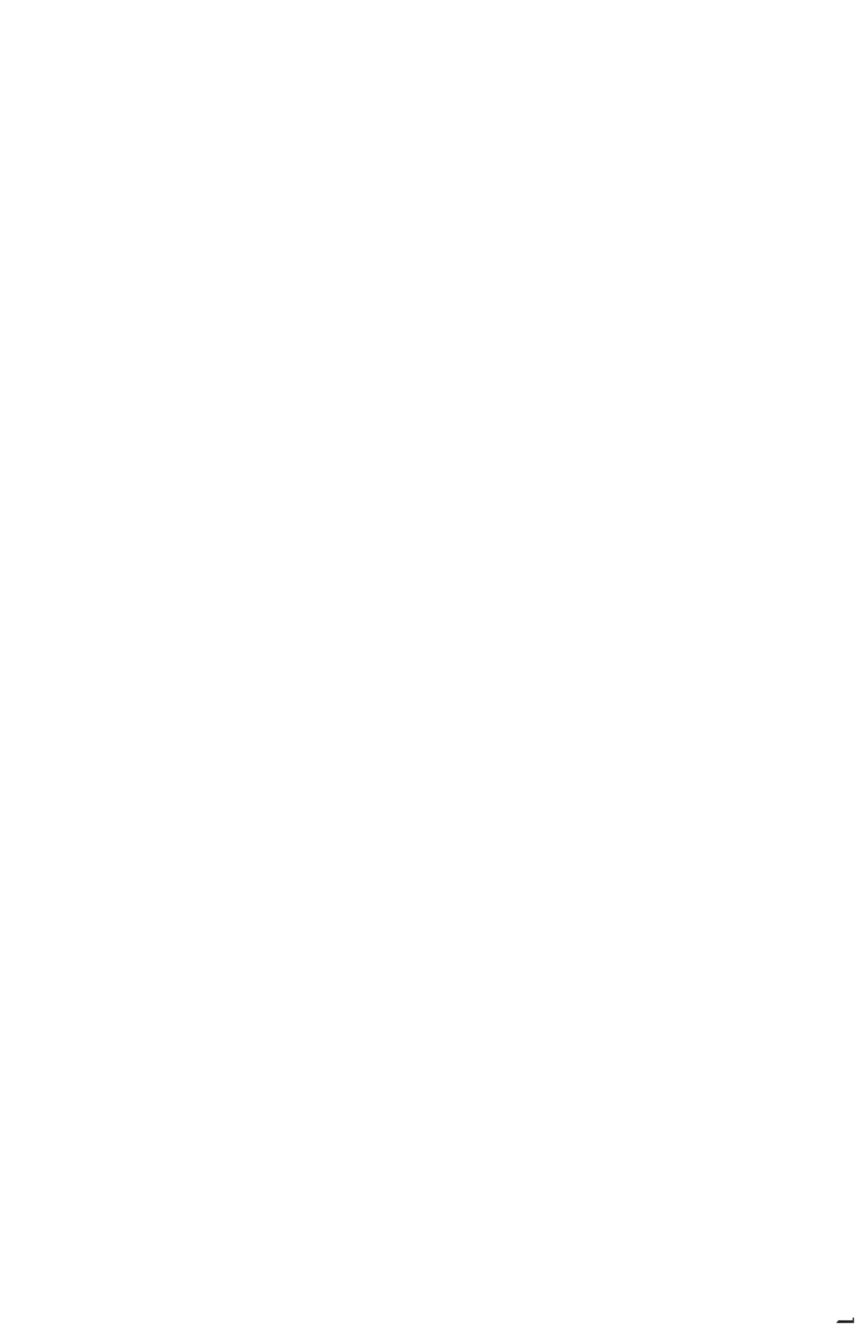
ryenne de la mélasse

	-	
	Guadeloupe.	Cu
	Bonâme	Boul
•••	31 à 46 10 à 27 3 à 6	4
ie# 6	31 A 4? 20 A 90	4 4
		Louis
	Spencer	Cram
	34 & 44 15 & 17	3'
88	85 A 50	61

aire campagnes dans langer).

		_
Décembre.	Jenvier.	
71,50 8,06 14,20 11,50 4,45 80,99 12,60 0g:80	70 90 8.80 15.50 13 02 1.10 81 00 8.44 0.70	
11.09	13,84	
64.00 7.10 0.85 95.50 84.10	65.59 8.10 1.10 96. 86.20	

DISTILLERIE ET ALCOOMETRIE



DISTILLERIE ET ALCOOMÉTRIE

Principes sucrés et leur rendement en alcool.

D'après leur composition respective l'amidon ou la fécule C6H10Ox $(C^{12}H^{10}O^{10})$; le sucre de canne ou saccharose $C^{12}H^{22}O^{11}...(C^{12}H^{11}O^{11})$; le sucre interverti, le glucose et le sucre de raisin qui ont pour formule C6H42O6...(C12H42O42), sont entre eux dans le rapport suivant:

100 d'amidon = 105.5 de $C^{12}H^{22}O^{14} = 111.11$ de $C^{6}H^{42}O^{6}$

100 de saccharose = $97.74 \, \text{C}^{6}\text{H}^{10}\text{O}^{5} = 105.26 \, \text{de} \, \text{C}^{6}\text{H}^{12}\text{O}^{6}$

100 de glucose, ou de sucre interverti ou de sucre de raisin C6H42O6 $= 95 \text{ de } C^{42}H^{22}O^{44} = 90 \text{ de } C^{6}H^{40}O^{5}.$

Suivant l'équation de la fermentation acoolique nous ayons :

$$C^{12}H^{22}O^{11} + H^{2}O = 2C^{6}H^{12}O^{6}$$

($C^{12}H^{14}O^{11} + HO = C^{12}H^{12}O^{12}$)

$$C_0H_{12}O_0 = 180$$
; $1/2$ $C_{12}H_{22}O_{14} = 174$

$$(C^{12}H^{12}O^{12} = 180; C^{12}H^{11}O^{11} = 171)$$

$$C^6H^{12}O^6 = 2C^2H^6O + 2CO^2$$

$$(C^{12}H^{12}O^{12} = 2C^{4}H^{6}O^{2} + 4CO^{2})$$

$$C^{2}H^{6}O = 46$$
; $1/2 CO^{2} = 22$

$$(C^4H^3O^2=46; CO^2=22)$$

180 CoH42Oo = 92 C2H6O alcool + 88 CO2 acide carbonique.

(180 C¹²H¹²O¹² = 92 C⁴H⁶O²) alcool + 38 CO² acide carbonique.
100 C⁶H¹²O⁶ (glucose) =
$$\frac{92 \times 100}{180}$$
 = 51.11 alcool = $\frac{88 \times 100}{180}$ = 48.88 de CO².

La densité de l'alcool pur à + 15° c étant de 0.7947 il en résulte que

51 kil. 111 d'alcooi =
$$\frac{51.111}{0.7947}$$
 = 64 litres, 315 alcool à 100°

$$= \frac{64.315 \times 100}{90} = 71 \text{ litres, 461 alcool à 90}$$

100 k. sucre cristallisable =
$$\frac{51.111 \times 100}{95}$$
 = 53 k. 80 alcool à 100°

$$=\frac{53.8 \times 100}{0.7947}$$
 = 67 litres, 69 d'alcool à 100•

$$=\frac{67.69 \times 100}{90} = 75 \text{ lilres, 21 d'alcool à 90}$$

$$51.111 \times 100$$

100 kil. d'amidon
$$\frac{51.111 \times 100}{90}$$
 = 56 k. 79 d'alcool à 100°

$$=\frac{56.79\times100}{0.7947}=71$$
 litres, 46 alcool à 100•

Tableau donnant la composition des principales malières employées en distillerie:

			7			7===			7			
	Matiè es sol des.							es.	Amidon, glucose ou sucre.			
	Minimum.	Moye ne.	Minimum.	Maximum.	Moy n e.	Minimum.	Maximum.	Mdyenne.	Minimum.	Maximum	Moyenne.	
Riz Pommes de t. Orge Malt vert germé id. sec sans ger. Maïs frais Maïs vieux Seigle Blé Avoine Dari Mélasse Topinambours. Betteraves	80.1 90 48.0 60 90.0 95 76.0 82 84.0 92 76.8 91 80.4 92 84.0 92 84.0 92 86.2 89		0 1.5 8 6.0 0 6.0 5 8.0 6 8.9 6 8.5	18.0 6.5 10.0 13.5 15.5 17.5 21.0 18.0	10.0 6.3 9.0 9.0 10.0 11.5 12.5	3.0 3.0 3.0 1.0 1.0 4.0	6.4 7.0 3.0 3.0 7.5	1.7 1.7 6.0	10.0 48.3 36.0 64.0 55.0 49.3 45.0 61.3	5 68.0 42.0 70.0 60.0 65.5 68.0 7 72.0 62.0	54.2 40.0 68.0 56.0 50.0 56.4	
Matières azotées extra									Cellulose.			
•		Minimum.	Maximum.	Moyenne.	Minimum.	Maximum.	Moy nne.	Minim m.	Maximum.	Moycnne.	Cendres (moyenne)	
Riz Orge Pommes de te Malt vert gerr Malt sec sans Maïs frais. Maïs vieux Seigle Blé Avoine Dari Mélasse Topinamboura Betteraves	erre né germe.	0.5 1.7 2.0 0.7 3.8 4.0 3.0 3.5 3.7	1.5 5.0 3.0 3.7 6.9 7.5 8.0 6.0 4.0	3.4 2.5 1.7 6.2 6.5 4.9 2.4	56.7 38.0 61.7 53.8 59.0 58.0 00.5	15.0 73.7 66.9 12.5 72.9 77.4	19.0 03.4 42.5 61.1 02.2 65.5 67.9 67.4 55.1	0.5 2.2 1.5 2.4 0.9 1.0 1.1 1.2 8.5	1.5 10.8 7.7 11.0 7.9 8.5 3.9 6.4 16.2	1.10 0.7 4.8 3.2 5.0 2.8 3.0 2.0 2.7 10.8	1.0 1.1 2.6 1.7 2.3 1.4 1.5 1.8 1.8 3.1	

n rendements probables en raison des diverses matières premières :

	Do	nnent par	u ·
100 Kilog.	Bon travail alcool à 100*	Moyen travail alcoola 100•	Mauvais travail alcoola 100
rre à 15 */. de fécule	9 litr. 10.80 12.00 13.20 14.40 36.00 38.60 30.00 26.50 27.60 28.80 40 7.50 8.70 9.90 11.10 6 7.20 8.40	8.40 10.08 11.20 12.32 13.44 33.60 31.36 78.00 25.20 26.20 27 38 7 8 9.40 10.50 5 5.5	7.50 9.00 10.00 11.00 12.00 30.00 28.00 25.00 25.00 23 24 26 36 6 7 8.50 9.50 4.50 5

Dosage des principes fermentescibles ou sucrés d matières employées en distillerie.

L - Sucre.

Voir l'analyse des produits sucrés : betteraves, mélasses, etc., dans la partie de l'Aganda consacrée à la Sucrerie.

II. – Amidon et Fécule.

1º Dans les pommes de terre. — Le dosage de l'amidon fècule dans les pommes de terre se fait généralement en sant leur poids spécifique ou densité.

Bien que cette méthode d'une exécution facile, ne soit pa tifiquement exacte, elle fournit cependant comme pour la bdes résultats qui se rapprochent assez de la vérité, car spécifique des pommes de terre est en raison directe de leu en fécule.

Le procèdé le plus employé pour déterminer le poids spécir pommes de terre repose sur l'emploi de la balance hydros. La balance de Reimann est la plus employée. Elle n'est autre qu'une balance romaine munie de deux paniers. Dans le su on pèse 5 kil. de pommes de terre; dans l'inférieur qui plou l'eau d'une cuve, on pèse de nouveau ces 5 kil. de pommes qui pèsent naturellement beaucoup moins, pulsqu'ils perdent le principe d'Archimède, une partie de leur poids égale au volume d'eau déplacé.

Si 5 kil. de pommes de terre plongés dans l'eau ne pésent 475 grammes, leur volume est égal à 5000 — 475 = 4525 cc, poids spécifique est donc $\frac{5000}{4525}$ = 1.105.

Or. d'après la table de Behrend, Maerker et Morgen, que produisons plus loin, à la densité 1.105 correspond la teneur : de 19.2 0/0.

On pèse donc dans l'air 5 k. de pommes de terre, puis on dans l'eau à + 15° de température.

A l'aide de la table suivante, on obtient le poids spécif quantité des matières séches et la teneur en amidon.

stermination de la 1 et en fécule des Morgen.)

Poids e 5 kil. de , ommes e terre ms l'eng.	Poids spé- cifique .	tul sı p.
-		-
640 640 645 650 655 665 675 680 685	1 120 1 121 1 123 1 124 1 125 1 126 1 127 1 129 1 130 1 131 1 135 1 136 1 138 1 140 1 142 1 144 1 148 1 144 1 148 1 149 1 151 1 153 1 153 1 155 1 157 1 159	COS COS COS COS COS COS COS COS COS COS
ı	- 1	

ıle de pomme d

on dose par la lique orrespondante, e pommes de terre troduit dans un flacon à pression de Lintner, ou dans un ballon à parois épaisses, avec 50cc de solution d'acide sulfurique ou chlorhydrique à 10/0. Le ballon solidement bouché est chauffé 1 heure 1/2 à 115. C dans un bain d'huile ou de paraffine, ou dans une solution saturée d'azotate de potasse. La transformation en dextrose est complète. Après refroidis ement on filtre sur un tampon d'amiante et on lave avec soin. La liqueur recueillie est neutralisée avec de la soude caustique puis additionnée de quelques gouttes de sous-acétate de plomb et amenée au volume de 200cc. On dose ensuite la dextrose par la liqueur de Fehling ou de Violette, soit volumétriquement, soit en pesant le cuivre précipité.

Soit 20cc, 3 le nombre de CC de liquide saccharifié employé pour décolorer 10cc de liqueur Viollette. Comme ce liquide contient 1 0/0 de matière (pomme de terre), on n'a qu'à multiplier par 100 les résultats de la table 68 dans laquelle, en face le nombre 20cc 3 on lit dans la colonne de l'amidon 0.23. Teneur de la pomme de terre en fécule 23 0/0.

Quand on veut doser la dextrose par la pesée du cuivre précipité, on soumet à l'ébullition pendant 2 minutes exactement 50cc du liquide saccharifié avec un excès de liqueur de Fehling. On jette bouillant sur un filtre et on lave ra idement sans discontinuer avec de l'eau bouillante. Le filtre séché est brûlé dans une nacelle et l'oxyde de cuivre réduit par un courant d'hydrogène. La table d'Allihn donne le poids de glucose correspondant au cuivre trouvé.

M. A. Girard admet que le poids du cuivre multiplié par 0,56 donne le poids correspondant du glucose; mais nous croyons que ce coefficient ne donne pas des résultats exacts.

De la quantité de glucose trouvée on calcule la teneur en amidon, sachant que 100 de glucose égale 90 d'amidon.

Soit 247 milligr. de cuivre précipités par 50cc de liquide saccharifié correspondant à 0 gr. 50 de matière. La table d'Allihn indique 127mm 6 de dextrose ou 225 milligr. 2 pour 1 gr. ou 22.52 0/0. D'où fécule 0/0

de pommes de terre
$$\frac{22.52 \times 90}{100} = 20.26 \, 0/0.$$

On peut aussi saccharifier la pomme de terre à air libre, au bainmarie bouillant, ce qui offre moins de difficulté. Pour cela on ajoute
aux 2 grammes de pulpe 100 cc. d'eau à 6 0/0 d'acide sulfurique
H2SO4, et on chauffe au bain-marie à niveau constant pendant
3 heures. Il est bon de surmonter le ballon d'un tube réfrigérant qui
condense les vapeurs et empêche le moût de se cond nser. Après
refroinissement on neutralise le liquide saccharifié avec une solution
de soude, en ayant soin qu'il reste légèrement acide. On procède
ensuite au dosage comme il est dit plus haut.

Pour réduire la pomme de terre en pulpe, la râpe à tambour (fig. 1)

ille de Kei), utôt une crê lé de dosage

e dosage de terre.

nation de la e d'absorptio

le riz, amido
asorption pou
Girard que 1
d'iode.
ent à mettre
contact peno
2
1000
pour re:
acidulé 100
2 heures par
écule se gon
e et on procé

nt par litre

dure de pota le fécule, sonterre. le de la premisit 0,1 0/0. Int de la liquidine ainsi à deuxième est 18 10 ec. de n fixe à 0,1 (

on, on prélé o, à l'aide d e feuille de p 1; tant que dure d'amidi Quand la saturation est atteinte, on trouve sur le papier une tache bleue caractéristique. Du nombre de cc. de liqueur d'iode employé on déduit la richesse de la pomme de terre en fécule.

Si l'on a employé 200 cc. de liqueur normale et 25 cc. de liqueur décime, la pomme de terre contenait 20,25 0/0 de fécule.

A ce chiffre, il faut faire subir une correction que M. Aimé Girard fixe à 0 gr. 50 de fécule à retrancher, de sorte que la teneur réelle de la pomme de terre que nous avons prise pour exemple ne serait que 20,25 - 0,50 = 19,75.

Cette correction est due, d'une part, à une certaine quantité d'iode, à peu près toujours la même, absorbée par les 1,50 à 2 0/0 de matières protéiques contenues dans la pomme de terre; d'autre part, à la dilution du liquide, en essai par l'addition successive de l'ammoniure de cuivre, de l'acide acétique et de la solution d'iode.

- Nota. (a Le liquide ammonio-cuivrique se prépare en redissolvant dans l'ammonia que l'oxyde précipité par la soude d'une solution de sulfate de cuivre ammoniacal.
- b) M. Aimé Girard a imaginé une râpe spéciale pour la production de la pulpe fine de pomme de terre; mais cette râpe est d'un prix très élevé. Elle peut être avantageusement remplacée par la râpe Pellet, à disque de Keil, ou mieux par la râpe à tambour (fig. 1) munie d'un tambour en acier, taillé comme le disque de Keil, qui produit une pulpe excessivement fine.
- c) Pour l'emploi de ces liqueurs d'iode, nous conseillons les flacons-burettes automatiques Gallois et Dupont (fig. 41) divisées de 10 en 40 cc.

Observations. — La pomme de terre contient environ 6 0/0 de marc et matières étrangères autres que la fécule. En retranchant de 100 la fécule + 6, on a l'eau. On aurait donc pour la pomme de terre ci-dessus:

Fécule	20.26
Matières étrangères	6.00
Eau	_
Total.	100.00

Réciproquement on peut déterminer la fécule par différence, en dosant l'eau à l'étuve à 110° sur 5 gr. de pomme de terre finement découpée, et ajoutant 6 au chiffre trouvé et soustrayant la somme de 100. On aurait ainsi, dans l'exemple ci-dessus:

Eau par dessication	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	73.74
Matières étrangères	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	6.00
Fécule (par différence).	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	20.26
Total.	_	_		_	_	_	_				100 00

ımide

pomm arificate de

que l' ère su tée les

əment

... •ев (р

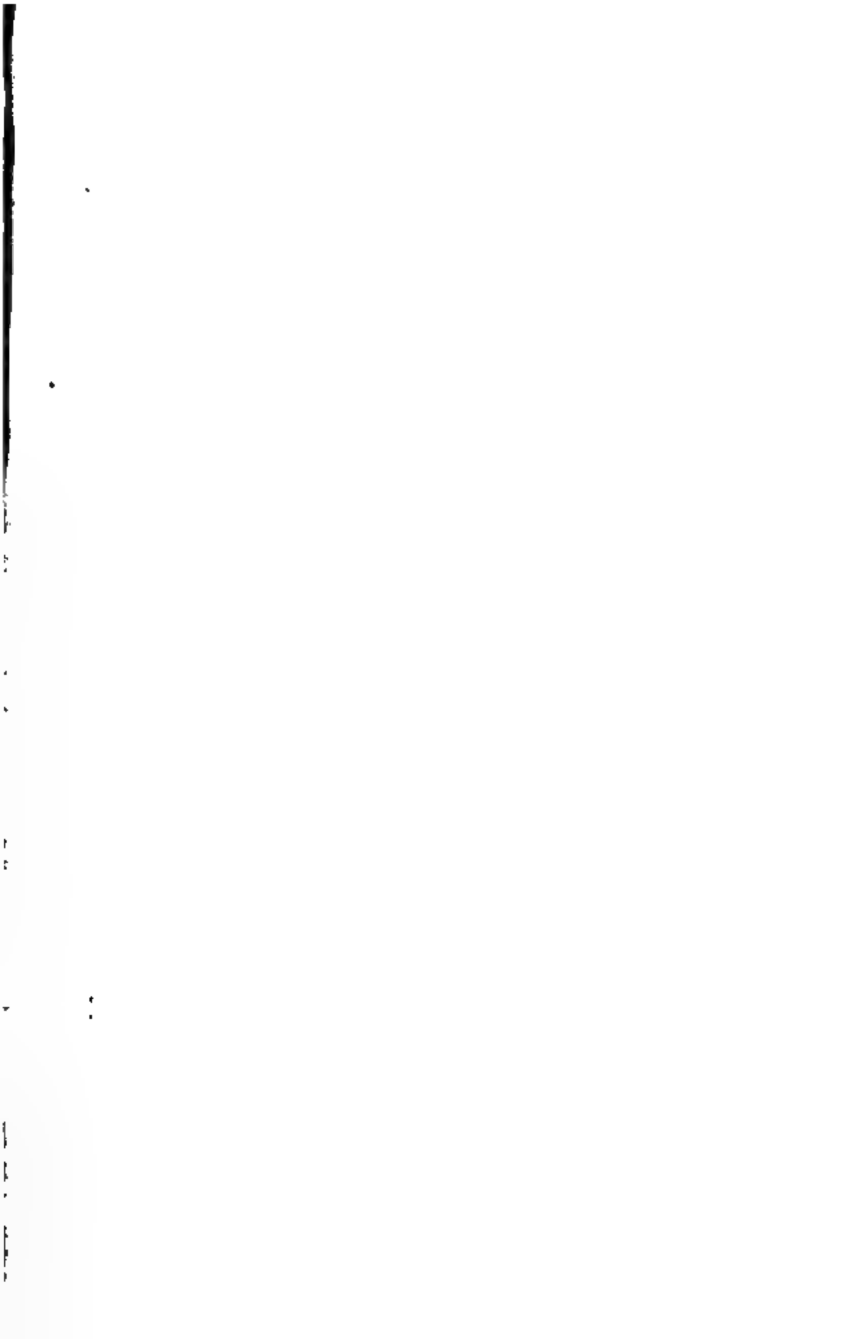
al. .

ı du

plusi

gline, ière p forme ige de

(Carly suises one plantrog rede carlose. Its History and tarty and



de la pomme de terre, et on exprime la matière glucose. Toutefois la saccharification des matières nambour étant plus facile que celle de la fécule des et des grains, il suffit de chauffer l'échantillon d'deux hours au bain-marie.

La synanthrose qui représente les 9/10 des matiès du topinambour, étant soluble dans l'eau, on peut, richesse de ce tubercule, déterminer la densité de pour la betterave. On admet généralement que l'ecorrespond à 2 k. de matière sucrée par hectolitre.

Pour déterminer la densité du jus de topinambou en pulpe à l'aide de la râpe à betterave (fig. 1) ou la râpe excelsior. Le jub extrait de la pulpe par pre une éprouvette et un détermine la densité à l'aide Les corrections de température à faire subir à le mêmes que pour la betterave. La figure 44 représessior, une presse, une éprouvette et un densimètre.

Le nécessaire excelsion sert aussi pour la de densité des betteraves; la râpe excelsion peut ég ployée à réduire les pommes de terre en pulpe.

Dosage du sucre et des différent saccharifiables par la ferment

Nous avons indiqué à l'analyse des mélasses, par fermentation le sucre qu'elles contiennent.

Pour les grains, la pomme de terre et le topina charifie de la manière que nous avons indiquée poids déterminé, 100 gr. par exemple pour les grales tubercules. On étend le liquide à 1 litre envavec de la soude l'excès d'acide de manière à ne à peu près d'acidité par litre : on ajoute 5 pour 100 pressée et on met en fermentation comme nous la mélasse.

La fermentation achevée, on dé ermine le comme il est indiqué plus loin, à l'analyse mentés.

Liquides sacchariflés ou mot

Lorsque les mouts n'ent pas encore été mis : se composent : 1° du résidu non dissous ou drée en dissolution.

f. Dreche. - S'il s'agit de jus de betteraves o

a pas de drêche. La drêche n'existe que dans les mouts de grains, de pommes de terre, de topinambours. Elle se compose de cellulose, de son, et de matière amylacée non saccharifiée.

Dosage. — 500cc de mout délayés dans beaucoup d'eau chaude sont filtrés sur un filtre taré et lavés jusqu'à ce que les eaux de de lavage ne réduisent plus la liqueur de fielling. On porte le filtre à l'étuve à 100°. La différence de poids représente la drêche. On peut remplacer le filtre par un tampon d'amiante préalablement calciné et taré.

Cette drêche est reprise par l'eau bouillante dans un mortier et finement broyée puis introduite dans un ballon de 100cc. Après agitation on en prélève 10cc que l'on agite avec une solution aqueuse d'iode, pour voir s'il y a de l'amidon non saccharifié.

Si la coloration en bleu est faible, il y a peu d'amidon dans la drêche, la saccharification a été complète. Si, au contraire, la coloration bleue est intense la saccharification a été mauvaise, et l'on détermine la proportion d'amidon qui a échappé à la saccharification comme nous l'avons indiqué pour le dosage chimique de la fécule dans les pommes de terre.

- 2º Eléments so ubles du mont. Les éléments solubles du mont constituent l'extrait sec ou les substances totales dissoutes qui comprennent: 1º pour les mélasses, jus sucrés de betteraves et de cannes : sucre cristallisable, sucre interverti et non-sucre, lequel est constitué par les matières organiques et les cendres ; 2º pour les monts de pommes de terre, de topinambours et de grains : les matières sucrées et amylacées (sucre, dextrose ou glucose, dextrine, lévuline, inuline, amidon saccharifié) et le non-sucre.
- a) Mélasses. Voir ce que nous avons dit à l'analyse des mélasses. Quand la mélasse a été additionnée d'eau et d'acide sulfurique, le sucre doit être déterminé par la liqueur cuivrique après inversion.
- b) Analyse des jus de betteraves extraits par macération ou par presses et par râpes. On détermine la densité (voir à l'analyse de la betterave) le sucre cristallisable, le sucre interverti et l'acidité.

Sucre cristallisable et sucre interecrti. — Il n'y a aucun avantage à les doser séparément; aussi se contente-t-on de les doser sous forme de sucre interverti par la liqueur cuivrique.

Pour cela on prend 10cc de jus que l'on introduit dans un ballon de 100cc avec 40 à 50cc d'eau et 2cc environ d'acide tartrique; on chauffe 1/4 d'heure au bain-marie bouillant. Après refroidissement, si le liquide est clair et limpide, on complète le volume de 100cc avec de



pas. Le procédé de dosage de la dextrine est basée sur l'insolubilité de cette substance dans l'alcool concentré.

On réduit à consistance siripeuse 50cc de mout filtré que l'on mélange ensuite avec son volume d'alcool à 90-95. La dextrine est précipitée; on la lave avec de l'alcool de même concentration, on la dessèche et on la pèse. (a)

En distillerie on se contente d'apprécier à l'œil la quantité plus ou mons grande de dextrine contenue dans les produits de la saccha-rification et l'on pousse cette dernière jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de dextrine.

Pour apprécier la dextrine, on met environ 20 cc. de mout filtré dans un tube à essai et environ 20 cc. d'alcool à 90-95° et l'on agite. S'il se forme un précipité plus ou moins abondant, il y a plus ou moins de dextrine.

Amidon. — En distillerie on se contente ordinairement de constater la présence de l'amidon au moyen de la solution d'iode. La saccharification doit être poussée assez loin pour que le moût ne contienne pas d'amidon. Si on veut le doser, voici comment on procède:

(a) Dans un premier essai, on dose la dextrine; (b) dans un second on dose la matière saccharifiée (dextrose, maltose) par la la liqueur cuivrique; (c) dans un troisième on fait bouillir pendant 1 h. 1/2 sous pression le moût acidulé par la liqueur cuivrique; on obtient ensuite, exprimée en glucose, la totalité de la dextrose, de l'amidon et de la dextrine. Retranchant b de c, on a la glucose afférente à l'amidon et à la dextrine (d). La dextrine (a) étant connue, on la trans orme par le calcul en glucose, et retranchant ce poids de (d) on a la glucose correspondant à l'amidon.

Liquides fermentés ou vins.

Dans les liquides fermentés ou vins on ne dose ordinairement que les sucres qui ont échappé à la fermentation, l'alcool produit et l'acidité.

Les sucres se dosent par la liqueur cuivrique à l'état de glucose, soit directement, quand il s'agit de mélasse et de jus de betteraves, soit après ébullition prolongée quand il s'agit de pommes de terre et de grains. (Voir plus haut).

Dosage de l'alcool. — 1° Par l'atténuation de densité du mout. — On a noté soigneusement la densité initiale ou le degré Baumé du mout (jus de betteraves, mélasse, grains saccharifiés, etc.); après la fermentation achevée, on détermine soigneusement encore la densité du vin à + 15° C. de température. Plus l'abaisse-

Fig. 45. Alambic Rousseau et Lellèvre. ment ou l'atténuation de densité est considérable, plus la fermentation a été complète, plus la proportion d'alcool est grande.

Pour les mélasses on admet qu'un abaissement de 1° Baumé représente 1 litre 20 d'alcool par hectolitre de vin Soit 7° B. la densité initiale du mout et 1° 3 B. la densité finale du vin fermenté; atténuation de densité 7° -1.3 = 5.7. Teneur en alcool du vin $5.7 \times 1.2 = 6$ litres 84 par hectolitre.

2º Par la distillation à l'alambic. — On a constaté par de nombreux essais qu'en faisant bouillir le mout fermenté jusqu'à réduction des 2/3 de son volume, tout l'alcool était chassé.

Pour faire le dosage de l'alcool on introduit dans la chaudière d'un alambic de laboratoire (alambic Salleron, alambic Rousseau et Lelièvre (fig. 45) ou un autre, ou encore dans l'appareil Aubin, employé au dosage de l'ammoniaque, 200 cc. de mout préalablement neutralisé par du carbonate de potasse; on y ajoute 100 cc. d'eau, et l'on distille le tement jusqu'à ce qu'on ait recueilli 200 cc. de liquide alcoolique que l'on mélange avec soin par retournement.

Avec un alcoomètre de précision divisé par 1/10 on prend le degré du liquide: on en détermine aussi la température, et la table suivante A, indique immédiatement la teneur en alcool. Soit 6° l'indication de l'alcoomèrre et 18° la température du liquide. La table indique que le liquide renferme 5°7 0/0 d'alcool.

Si l'alcoomètre avait marqué 6°2, on aurait négligé la décimale 2 pour chercher dans la colonne 6 où l'on trouve 5°7; puis on ajoute la fraction négligée, ce qui donne 5°7 + 0,2 = 5°9.

Au lieu d'alcoomètre, on peut se servir du réfractomètre Amagat dont nous parlerons plus loin à propos de l'épuisement des vinasses.

Il faut avoir bien soin de neutraliser les vins avant la distillation, autrement les acides volatils passeraient dans le liquide distillé et fausseraient les indications de l'alcoolmètre ou du réfractomètre.

Acidité des mouts et des vins. — L'acidité joue un très grand rôle en distillerie sur la marche de la fermentation et sur les rendements en alcool.

Dans la distillation de la mélasse et des betteraves, on emploie l'acide sulfurique pour intervertir le sucre. Comme il importe que la quantité d'acide employée ne soit ni trop forte ni trop faible, on doit doser l'acidité des mélanges. La fermentation terminée, on dose aussi l'acidité des vins, qui ne doit pas être sensiblement supérieure à celle des mouts, autrement ce serait l'indice de fermentations secondaires: lactique, acétique, etc., que l'on doit soigneusement éviter.

Dans la pratique on détermine l'acidité totale et on l'exprime soit en centimètres cubes de soude normale, soit en acide sulfurique monohydraté. Cette dernière évaluation est préférable, ale and liois a la mplo riqui gr. ant e av me a roug h jus plus t, on

gueu lent

eom
les
fine
aprè
d la
; on
ldet
et l
e fe
aent
oot

ont lume itre e la

i tot i apı

et á

ıcéti

do

L'acidité des vins fermentés doit être comprise entre 3 à 3 gr. 50 par litre; une acidité plus grande indique une mauvaise fermentation.

Quand l'acidité des vins est notablement plus élevée que celle des mouts, c'est généralement un signe qu'il n'y a pas eu assez d'acide sulfurique au début; on en augmente la dose de 0 gr. 25 par litre

Sucres non fermentés. — Le liquide déféqué au sous-acétate de plomb et examiné au saccharimètre, ne doit produire aucune déviation. S'il y en a une, soit à droite, soit à gauche, c'est un signe que le vin contient des sucres non fermentés. On les détermine à l'aide de la liqueur Violette ou Fehling, comme nous l'avons déjà expliqué.

Si l'on fait le dosage par la liqueur cuivrique, sur le liquide tel quel, on a les sucres ou matières saccharifiées non fermentées; i avant de faire le dosage, on chauffe le vin au bain-marie bouillante avec un peu d'acide, on a la somme des matières non fermentées, saccharifiées et non saccharifiées. La différence entre les deux dosages représente les matières qui avaient échappé à la saccharification ou à l'inversion.

Vinasses.

Dosage de l'alcool. — Les vinasses sont le résidu de la distillation des vins. On doit s'assurer qu'elles sont bien épuisées d'alcool. Cet essai a une grande importance; parceque s'il n'est pas fait régulièrement et consciencieusement, on peut perdre beaucoup d'alcool dans les vinasses, sans qu'on s'en aperçoive.

On ne peut pas songer à doser l'alcool qui peut êt e contenu dans les vinasses, de la même manière que l'on dose celui qui est contenu dans les vins, parceque la proportion qu'elles en renferment est trop faible. Voici comment on doit procéder:

On prélève la vinasse au sorter-de la colonne et on la tient bien fermée dans une bouteille jusqu'à refroidissement, pour éviter toute évaporation. On neutralise ensuite par le carbonate de potasse et on en distille 1 litre dans l'ap areil Schlæsing ou mieux dans l'appareil Aubin, à serpentin ascendant, dont on se sert pour le dosage de l'ammoniaque. On recueille 100 cc. de liquide dans lesquels, étant donné le mode de distillation per ascensum, est concentré tout l'alcool contenu dans la vinasse. On prend le degré de ce liquide à l'aide d'un petit alcoomètre divisé en 1/10. La quantité d'alcool trouvée est divisée par 10, pour avoir la teneur alcoolique de la vinasse. Mais comme il n'est pas facile de construire un petit alcoomètre par 1/10.

allant de 0 à 5° par exemple, on détermine l'alcool contenu dans le liquide distillé à l'aide du réfractomètre.

Cet instrument se compose essentiellement d'une cuve annulaire sur aquelle est adapté un prisme à faces de glace, faisant corps avec un tube central dans lequel on verse le liquide alcoolique, d'une lunette ou oculaire. d'un volet mobile que l'on règ e à volonté à l'aide de deux vis, et d'une échelle graduée sur liquelle se projette l'image de ce volet mobile, après avoir franchi le liquide hydroalcoolique au travers di prisme. Çette image est d'autant plus déviée que le liquide est plus riche en alcool. C'est cette déviation que l'on mesure sur l'échelle et qui s'y trouve traduite directement en degrés alcooliques.

Tel est en quelques mots le principe de la méthode.

La cuve annul ire remplie d'eau a pour but de compenser la correction nécessitée par les variations de température et de rendre la détermination du zéro complètement indépendante de celle-ci.

Pour faire un essai, on vérifie d'abord le zéro en remplissant d'eau la cuve et le prisme, on dirige ensuite l'instrument vers une source de lumière quelconque, bec de gaz ou lampe, et on regarde par l'oculaire. Si le trait vertical de l'image ne tombe pas exactement sur le zéro, on l'y amène au moyen des deux vis qui permett nt de déplacer horizontalement le volet mobile dont l'image produit la ligne verticale qui sert à faire la lecture. On fait ensuite écouler l'eau qui remplit le prisme en ouvrant le robinet, on remplit ce prisme de liquide hydroalcoolique, puis on le laisse écoule en ouvrant le robinet; on recommence deux fois cette opération qui a pour but de rincer le prisme et on remplit une dernière fois avec le liquide restant. Regardant alors par l'oculaire de l'instrument, on lit de suite, sans difficulté, le degré cherché.

Soit par exemple 1.6 le chiffre trouvé; comme dans notre exemple de vinasse nous n'avons recueilli qu'un dixième du liquide mis en distillation, la vinasse contient donc $\frac{1.6}{10} = 0.16 \text{ 0/0 d'alcool}$.

On peut aussi se servir de cet instrument pour doser l'alcool dans les vins. Pour cela on en distille 25 cc. dans l'alambic qui ac ompagne toujours cet in trument; on ajoute quelques cc. d'eau; on recueille dans une petite éprouvette environ 25 cc. de liquide distillé, on complète exactement les 25 cc. avec de l'eau distillée, on agite et l'on examine au réfractomètre. Le degré lu indique immédiatement la teneur centésimale du vin en alcool.

Il faut à peine 5 minutes ponr faire un dosage.

Acidité. — On la détermine sur 25 cc. de vinasse, comme nous l'avons indiqué pour les vins.

Sucres non fermentés. -- Comme pour les vins.

Acidité des Flegmes.

Les flegmes devant à re neutralisés avant la rectification, on en détermine l'acidité à l'aide d'une liqueur alcaline que l'on prépare en dissolvant 10 gr. de la soude ou de la potasse employée à cette neutralisation, pour faire 1 litre. On opère sur 100 cc. de flegmes dans un verre à pied, en se servant du procédé à la touche avec une bande de papier de tournesol sensible. Le nombre de C.C. de liqueur alcaline employée pour la neutralisation, représente le nombre de de fois 10 gr. de cette potasse ou de cette soude à employer par hectolitre de flegmes. Soit 15 cc. 3 la quantité de liqueur alcaline emplo ée pour ne traliser 100 cc. de flegmes.

 $15.3 \times 10 = 153$ gr. par hectolitre, et pour une rectification de 100 hect. = 15 kil. 300 de potasse.

On peut aussi doser l'acidité des flegmes en prenant comme indicateur la phtaléine du phénol.

Remarque. — Pour obtenir une bonne rectification, on ne doit pas reutraliser entièrement l'acid té des flegmes.

Essai de la pureté des alcools.

L'alcool industriel imparfaitement rectifié remferme toujours des alcools homologues de l'alcool éthylique, en même temps que des acides ou de l'ammoniaque.

Pour s'assurer de la neutralité absolue de l'alcool, on verse quelques gouttes de réactif de Nessler dans 20 à 30 cc. d'alcool; s'il n'y a pas coloration, absence d'ammoniaque. Dans 50 cc. environ d'alcool, on verse quelques gouttes d'une solution de phtaléïne du phénol colorée avec une goutte de soude faible. S'il y a décoloration, l'alcool est acide; si l'alcool au contraire prend une teinte rosée, il n'est pas acide.

Pour découvrir les alcools étrangers, on mélange l'alcool avec son vol me d'éther, puis on ajoute 2 fois ce volume d'eau. L'éther se sépare en entraînant les alcools étrangers que l'on peut caractériser après reporation lente de l'éther.

Pour déceler la présence de l'alcool méthylique on a recours à la propriété de la méthylaniline de fournir, au contact d'agents oxydants, des matières colorantes v olettes, tandis que da s les mêmes conditions l'éthylaniline donne des si bstances couleur acajou. On attaque l'alcool par de l'iode et du phosphore amorpne; les iodures

Recherche du furfurol par l'acétate d'aniline. — On met dans un tube à essai 2cc d'aniline pure et à peu près autant d'acide acétique cristallisable en ayant soin que le mélange reste incolore ou légèrement jaunâtre. On verse dessus quelques gouttes de l'alcool à essayer. S'il contient du furfurol il se produit presque immédiatement une coloration rouge-orange d'autant plus rapide et c'autant plus intense, que la proportion de furfurol est plus grande.

Recherche des impuretés de tête et de queue dans les alcools d'industrie. (Procédé Godefroy),

Les alcools mal rectifiés sont souillés par la présence de la plupart des impuretés contenues dans les flegmes.

Ces impuretés sont de deux espèces: les produits de tête qui, ayant un point d'ébullition inférieur à celui de l'alcool éthylique, passent avec l'alcool au commencement de la rectification; les produits de queus qui, ayant un point d'ébullition supérieur à celui de l'alcool, passent dans l'alcool vers la fin de la rectification. Il n'y a réellement qu'au mi ieu de la rect fication que l'alcool distille pur, sans mélange d'impuretés.

Cet alcool s'appelle cœur de rectification.

L'alcool éthylique pur distille a 78°4 de température.

Les impuretés de tête sont constituées spécialement par des aldéhydes et d'autres composés réducteurs, entre autres:

L'aldéhyde éthylique	C4H4O3	qui bout à	21•
L'aldéhyde propionique	CeHeOs		49 •.
L'aldéhydeisobutyriqu	e C8H8O2		62•
L'éther	(C4H5O)2		34.8
L'alcool méthylique	C ₅ H ₄ O ₅		66 º4
L'acétate de méthyle	CeHeO4	_	56•
L'acétate d'éthyle	C8H8O4		740
L'acroléine	CoH4Os	-	52•

Les impuretés de queue sont surtout constituées par les alcools supérieurs plus fixes que l'alcool éthylique, des huiles et notamment par

L'alcool	propylique	CoHsOs qui	bout	à 98°
_	isopropylique	CeHeO ₅		86•
_	allylique	CeHeOs	-	103•
	butylique normal	C8H40O2	-	1160
_	<u> </u>	tion C8H40O2		108•
	amylique normal	C40H42O2		1370
	exhylique	C43H44O3		152•
_	caprilique	C48][48O4		237•

CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHraOr CraHrOr CraHrOr

retes, on les transforme parivés sulfoconjugués dont tion plus ou moins foncés.

à essai 6 à 7cc de l'alcool de benzine cristallisable pu à 7cc d'acide sulfurique p

. l'alcool renferme des prod mesitét une coloration qui r et qui fonce pendant quels chimiquement pur, il ne se i de huit à dix minutes, il s

sensible et permet de déc eurs, soit les dans 1,000 lit uantitat f, on opère par c les alcooliques d'aldéhyde au les aldéhydes par le dis na vu précèdemment.

Pour rechercher les proditent pas, on fait bouillir le nonne deux ou trois minute ut une coloration faible jau roduits de queus, on obtien uorescence verte, et d'au sabondants.

produits de tête et des prost l'addition de l'acide suif ier exactement, après l'ébul présence des produits de qui y arrive.

r la difficulté de deux manie

1. En transformant préalablement les produits de tête par l'amalgame de sodium.

2º Ou mieux en distillant l'alcool, et en étudiant à part les liquides recueillis au début, et ceux recueillis à la fin de l'opération. On recherchera les produits de tête dans les premiers, et les produits de queue dans les derniers.

Cette méthode est moins sensible pour doser les produits de queue que les produits de tête; néanmoins elle permet de déceler 1/100.000 d'huiles.

Essai de la Levure.

On se contente ordinairement d'en déterminer le pouvoir fermentescible.

Pour cela on peut se servir du Lévurodynamomètre de M. F. Billet. (Voir Bulletin de l'Association des Chimistes, tome I, page 41).

Autre procédé. — On mélange 10 gr. de levure à 100 cc. d'une solution de sucre pur à 10 0/0, et on laisse fermenter pendant 24 heures à la température de 30 °C. On dose par distillation l'alcool produit en un temps déterminé.

Autre procédé. — Il est plus simple d'effectuer la fermentation dans un ballon fermé par un tube à chlorure de calcium et pesé. D'après la perte de poids occasionnée par le dégagement de l'acide carbonique on calcule la proportion de sucre qui a fermenté en un temps donné, en se rappelant que 48.88 d'acide carbonique dégagé représente 100 de sucre interverti.

Caractères d'une bonne levure. — Elle doit être ferme et blanche pour la levure de grains, ambrée pour la levure de bière, d'un goût à peine acide et sans odeur de lait aigri (acide lactique), ou de fromage fermenté (acide batyrique).

Recherche de l'amidon. — La levure de grain renferme toujours de l'amidon que l'on peut doser en en saccharifiant 10 gr., comme nous l'avons expliqué précédemment à propos du dosage de l'amidon dans les grains.

La levure de bière ne doit pas en contenir; mais quelquesois on lui en ajoute, par fraude.

On le constate, en examinant au microscope, une goutte de liquide obtenu en délayant dans 200 cc. d'eau environ, un morceau de levure gros comme un pois. Les cellules de levure apparaissent en petits globules arrondis, légèrement ovales et présentant presque toujours dans leur milieu une zone claire, tandis que les grains d'amidon se

On en prélève, avec une pipette, 20 cc. que l'on introduit dans un ballon jaugé de 200 cc.; on y ajoute environ 1 gramme d'acide tartrique, puis environ 100 cc. d'eau et l'en chauffe le ballon au bainmarie à l'ébullition pendant 10 minutes. Après refroidissement, on ajoute environ 2 à 3 cc. de sous-acétate de plomb et on complète avec de l'eau au trait 200. On agite et on filtre. Dans le liquide filtré on ajoute une pincée de poudre de zinc pour précipiter l'excès de plomb, et on filtre de nouveau. De ce liquide filtré on remplit une burette Gay-Lussac ou Nugues, et l'on fait le dosage du sucre interverti sur 10 cc. de liqueur Violette dont 10 cc. correspondent à 0 gr. 05 de sucre cristallisable.

Soit 16 cc. 5 de liqueur sucrée employés pour réduire 10 cc. de liqueur de Viollette. On raisonne ainsi :

Si 16 cc. 5 contiennent 0 gr. 05 de sucre, 500 cc. correspondant à 100 cc. des jus extrait de la cossette (car on a 40 cc. dans 200 ou 100 cc. dans 500) en contiendront $\frac{0.05 \times 500}{16.5} = 1.515$.

Sucre 0/0 de pulpe 1.515.

Mais si la cossette contient 95 0/0 de jus, ce qui est le cas habituel, la perte sera :

Sucre 0/3 de cossettes
$$\frac{1.515 \times 95}{100} = 1.439$$
.

Si la distillerie fait 90 de pulpes par 100 de betteraves, la perte en sucre pour 100 de betteraves sera = $\frac{1.439 \times 90}{100}$ = 1.295, et 1 de sucre donnant 0,60 d'alcool à 100° la perte en alcool sera 0/0 de betteraves de $\frac{1.295 \times 60}{100}$ = 0.777.

b) On pèse 40 grammes de cossettes que l'on introduit dans un ballon Pellet nouveau modèle utilisé pour le dosage direct du sucre dans la betterave et jau é à 200 — 210cc, et l'espace du col compris entre 200 et 210cc divisé par 1/2 cc. On y ajoute ensuite environ 1 gr. d'acide tartrique concentré, puis de l'eau jusqu'au trait 200cc environ et même au-dessus. On chauffe 20 minutes au bain-marie bouillant pour achever l'inversion du sucre. On complète 200cc avec de l'eau et on laisse refroidir.

Par des essais précédents on doit connaître approximativement la teneur en eau de la pulpe; soit 92 0/0 d'eau, et par conséquent 8 0/0 de marc; comme ce marc possède à peu près la même densité que l'eau.

le volume de 40 gr. de cossettes occupera environ $\frac{8 \times 40}{190} = 3 \text{cc } 2$.

Quand le ballon est complètement refroidi on affieure donc définitivement à 203cc, ou 203cc 5. On agite et on filtre; le liquide est assez



Conduite de la Fermentation dans le travail par les Acides.

La fermentation a une importance capitale en distillerie, surtout en distillerie agricole. C'est d'elle que dépend en grande partie, le rendement en alcool.

Pour conduire convenablement la fermentation, il faut apporter tous ses soins sur les points suivants :

- 1º Propreté. La salle de fermentation doit être d'une propreté irréprochable. Les murs doivent être blanchis à la chaux. Le sol du rez-de-chaussée doit être en ciment ou en briques et fréquemment lavé à grande eau. Le plancher doit être à claire-voie et lavé énergiquement tous les jours à grande eau. Les cuves à fermenter, après chaque vidange doivent être nettoyées à la brosse de chiendent, lavées à grande eau, puis badigeonnées intérieurement avec du lait de chaux, ou avec de l'eau acidulée. Ces soins de propreté sont indispensables si l'on veut éviter absolument l'invasion des ferments nocifs qui viennent entraver, paralyser ou même quelquefois arrêter la fermentation alcoolique.
- 2º Densité. La densité du mout n'est pas sans influence sur la fermentation et sur le rendement alcoolique.

Un mout de faible densité à une tendance aux fermentations secondaires et vicieuses, telles que les fermentations butyrique, lactique ou acétique. De plus, il est anti-économique, puisqu'il restreint considérablement le travail d'une usine.

Un mout trop épais ou trop dense fermente beaucoup plus difficilement; les cuves sont longues à tomber, et il reste toujours dans les vins une proportion notable de matières sucrées qui ont échappé à la fermentation, ce qui représente une perte quelquefois assez importante. Il y a donc des limites, variables suivant les circonstances, et suivant les matières mises en œuvre, entre lesquelles doit se maintenir la densité des mouts.

Pour la betterave, il n'y a pas à craindre de travailler à mouts trop denses. Les distillateurs de betteraves doivent donc s'appliquer à extraire le jus à la plus haute densité possible.

Pour le travail des mélasses par les acides, la densité de 7º B. paraît être celle qui est préférable.

Dans le travail des pommes de terre et des grains par le malt on peut faire des mouts beaucoup plus épais et atteignant 20° Brix.

On acidifie donc les mouts pour favoriser la fermentation al et empêcher le développement des autres ferments.

L'acide employé est ordinairement l'acide aulfurique. La acidea minéraux, surtout les acides chlorbydrique et azoti funestes aussi bien aux ferments alcooliques qu'aux autres, phosphorique pourrait être employé aussi bien que l'acide au des raisons d'économie le font proscrire.

Parmi les acides organiques, l'acide lactique convienda pour activer la fermentation alcoolique, mais comme il n' pas le développement des autres ferments, on le proscrit au

L'acide sulfurique est donc employé principalement commdes ferments. Mais il serait aussi un poison du fermen lique, si la proportion dans les moute en était trop forte. Un en acide sulfurique libre égale à 2 gr. 50 tuerait le ferment a lui-même.

Et cependant, dans les mouts de mélasse ou de betterav ordinairement cette doss d'acide sulfurique que l'on emplo îl faut bien se rendre compte que la plus grande partie de l'a furique ai sa employé déplace les acides organiques des mocombine aux bases pour former des sulfates, de sorte que l'a 2 gr. 50 par litre, que l'on s'efforce de donner aux mouts pour la fermentation est constituée pour la plus grande p des acides organiques mis en liberté, et pour une faible part tout au plus, par de l'acide sulfurique libre. Cet excès d'acid rique est suffisant pour tuer les ferments rocifs ou les empses developper, et n'est pas assez élevé pour avoir une influ neste sur la fermentation alcoolique.

Un mout convenablement acidifié conserve son acidité ini qu'à la fin de la fermentation.

Si au moment de la mise en ferme tation, l'essai acidimé révété une acidité égale à 2 gr. 50 d'acide sulfurique monohy litre, on ne doit pas trouver une acidité sensiblement si dans les vins fermentés. Nous disons sensiblement supérieu que l'acidité doit être logiquement plus forte que dans le mo a donné naissance, à cause du développement d'acide si qui accompagne toujours la fermentation, d'après la th Pasteur.

Un mout acidifié à 2 gr. 50 par litre devra donner un vin, mentation a été régulière, dont l'acidité ne devra pax 2 gr. 80 ou 3 gr. au plus par litre. Si l'acidité est aupéri un par litre, c'est qu'il y a eu pendant la fermentation un dévelç anormai d'acides organiques qui ont été produits par les apocifs. Ces acides organiques sont les acides lactique,

þ

Cette fermentation provient de la malpropreté, du travail de matières altérées, et de l'emploi d'une trop faible proportion d'acide sulfurique.

Fermentation acétique. — Cette fermentation due aussi à un ferment spécial, transforme, par oxydation, l'alcool déjà formé en acide acétique.

$$C^{2}H^{6}O + 2O = C^{2}H^{4}O^{2} + H^{2}O$$

 $(C^{4}H^{6}O^{2} + 4O) = (C^{4}H^{4}O^{4} + 2HO)$
Alcool Acide acétique

Elle provient, comme les autres, de la malpropreté des cuves, d'une température trop élevée pendant la fermentation, et lorsque la fermentation dure trop longtemps.

Fermentation nitreuse. — Cette fermentation n'a lieu que dans le travail des mélasses et de la betterave. Elle est engendrée par les nitrates contenus dans ces matières. Elle est caractérisée par un dégagement de bioxyde d'azote qui se transforme au contact de l'air en vapeurs nitreuses. Le dégagement de bioxyde d'azote est probablement dû à la réduction des nitrates causée par l'hydrogène mis en liberté par le ferment butyrique. Il en résulterait que cette fermentation serait liée à la fermentation butyrique.

On combat cette fermentation, qui est très mauvaise, par la propreté des cuves d'abord, et l'addition d'une plus forte proportion d'acide sulfurique et de levure.

On peut aussi mélanger les betteraves ou les mélasses nitreuses avec d'autres qui ne le sont pas. Quand aucun de ces moyens ne réussit, il faut avoir recours à l'ébullition de la mélasse ou du jus, avec de l'acide sulfurique, pour décomposer les nitrates et tuer le ferment butyrique.

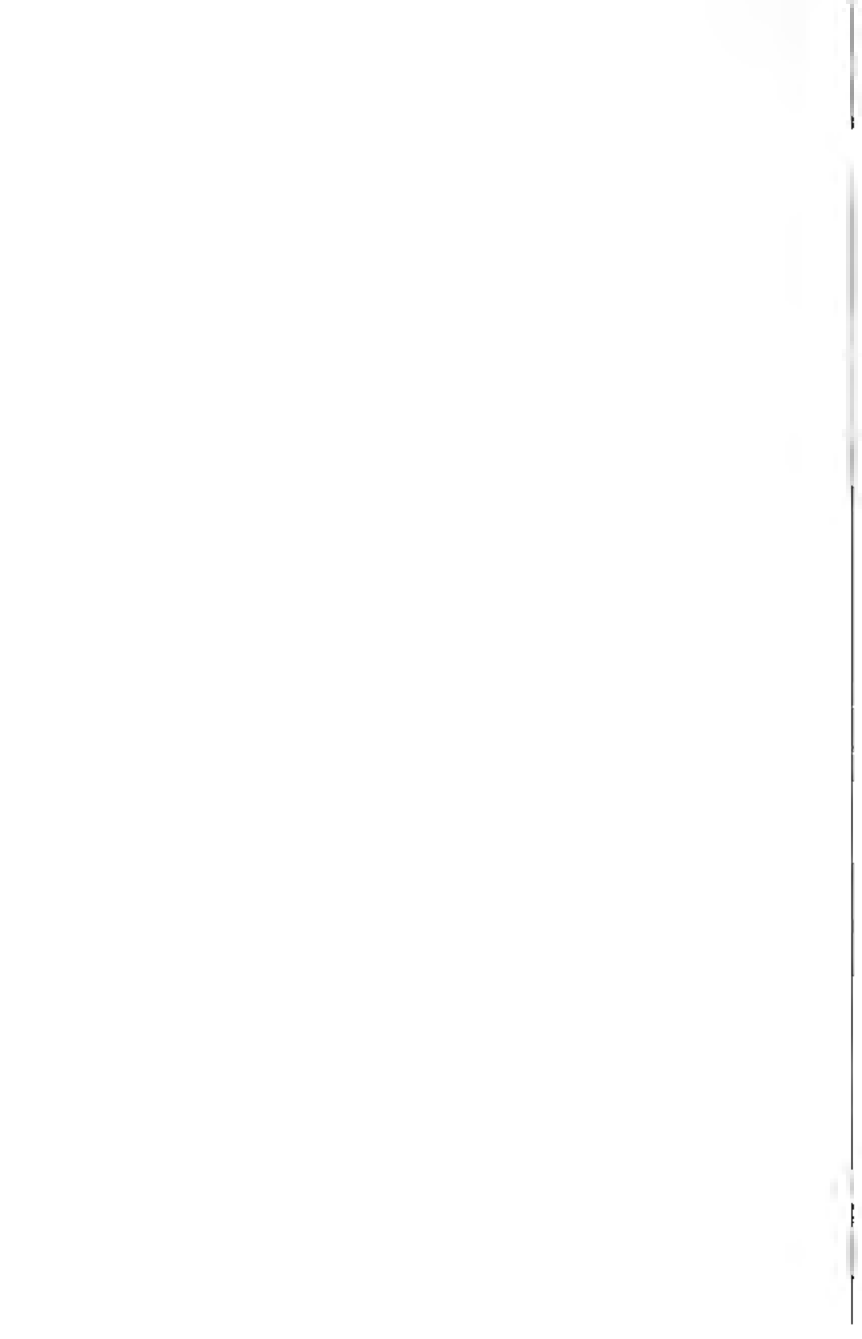
A

Table indiquant le nombre de titres d'alcool à 100° ce contenus par hectolitre de liquide distillé ayant v rature comprise entre 5° et 30° ramené à 15° centi

-	_	_										
		Degrés de l'alcoomètre.										
		14-	15.	16*	17-	18*	19+	20•	210	22*	23•	2
		_		_							_	-
		15.7							24.1			
			1	17.8								
				17.7				1				1
				17.5								
	_	1		17.3	1	ı			1	ė .		
				17.0								
				16.8								
		,		16.6			•		1			
				16,4								l
1	14•	14.2	15.2	16.2	17,2	18.2	19.2	20.2	21.2	22.3	23.5	24
empérature.	254	14.0	15.0	16,0	17.0	18.0	19.0	20,0	21.0	22.0	23,0	24
2	16.	13.9	14 9	15.9	16.9	17.6	18 7	19,7	20.7	21.7	22.7	23
8	17•	13.7	14.7	15.6	16.6	17.5	18.4	19 4	20 4	21.4	22,4	28
H	18•	13.5	14.5	15.4	16.3	17.3	18.2	19.1	20.1	21.1	22.0	23
	19 •	13.3	14.3	15,2	16.1	17.0	17.9	18.8	19.8	20, 8	21.7	22
				14.9								
	21.	12.8	18.7	[4.6]	15.5	16.4	17.5	18.2	19.4	20.1	21 1	22
	22 -	12.6	13.5	14.4	15.3	16.2	17.0	17.9	18.8	19,8	20.7	21
	23 •	12,4	13 3	14.1	1 5.0	15.9	16,7	17.6	18 5	19.4	20.3	21
	24 •	12.2	13.1	13.9	14.8	15,7	16.5	17.4	18.2	19.1	20.0	24
	25 •	12.0	12.8	13.6	14.5	15.4	16.2	17.1	17.9	18.8	19.7	20
	26 •	11 7	12 6	13.4	14.2	15.1	15.9	16.7	17.6	18.5	19.4	20
	27 •	11.5	12.3	13,1	13.9	14.8	15.6	16.4	17.5	18.2	19.1	20
	28 •	11.2	12.0	12,8	13.6	24.4	15.2	16 0	16.9	17 9	18.8	19
	29 •	11.0	11.7	12.5	18.3	14.1	14.9	15.7	16.6	17.5	18.4	19
	80 -	10.7	11.5	12.3	13.0	13.8	14.6	15.4	46.8	17.2	18.1	19
	- 1				- 1	1	- 1	- 1				

— 487 —
B
Composition des mélanges d'alcool et d'eau à la température de + 15 degrès.

Don	sité		Alcool.	_	Con-		
	langes						
à +	150	en n	oids.		traction pour		
•		on p	orus.	en volume	1 volume		
				<u></u>	con tracté		
rapportée	engrammes	dans	dans	Degré	T)/		
à celle	ou poids			de	$\frac{D}{D}-1$.		
de l'eau à 15°	de 1 lit d'eau	1 litre.	1 kilogr.	l'alcoom.	D		
		Or	O r		cent. cub.		
9.523	951.471	gr. 329.521	gr. 346. 3 28	4 0	37.350		
9.508	949.973	337.982	355.781	41	38.220		
9.491	948.274	346.383	365.277	42	38.692		
9.474	946.576	254.792	374.816	$\tilde{43}$	39.165		
9.457	944.877	363.209	384.398	44	39.642		
9.440	943, 179	371.634	494.023	45	40.117		
9.422	941.380	380.027	303.691	46	40.388		
9.403	939.482	388.385	413.403	47	40.745		
9.385	937.683	396.790	423.160	48	41.115		
9.367	935.885	405.202	432.962	49	41.490		
9.348	933.987	413.576	442.807	50	41.753		
9.32 9	932.088	421.955	452.698	51	41.918		
9.309	930,040	430.292	462.635	52	42.173		
9.289	928.092	438.632	472.617	53	42.327		
9.268	925.994	446.927	482.646	54	42.370		
9.248	923.995	455.271	492.720	5 5	42.525		
9.227	921.997	463.568	502.842	56	42.563		
9.206	919.799	471.866	513.010	57	42.613		
9.185	917.701	480.164	523.225	58	42.657		
9.164	915.603	488.411	533.431	59	42.581		
9.141	913.305	496.656	543.801	60	42.520		
9.118	911.007	504.899	554.221	61	42.448		
9.096	908.809	513.085	564.569	62	42.263		
9.072	906.411	521.267	575.0 90	63	42.076		
9.019	904.213	529.446	5 85.53 2	64	41.888		
9.027	901.914	537.623	596.090	65	41.701		
9.003 8.980	899.517 897.219	545.793	606.764	66	41.512		
8.956	894.821	553.901 562.002	617.353 628.061	67	41.206		
8.931	892.323	570.098	638.852	68 69	40.899 40.594		
8.907	889.923	578.122	649.630	70	40.160		
8.882	887.427	586.139	660.493	71	39.733		
8.856	884.830	594.082	671.408	72	39.781		
8.831	882.332	602.081	682.375	73	38.751		
8.805	879.734	610.706	694.194	74	38.198		
8.779	877.136	617.916	704.470	75	37.642		
8.752	874.439	625.745	715.597	76	36.963		
8.726	871.841	633.635	726.778	77	36.401		
8. 69 9	869.14 3	641.440	738.014	7.8	35.716		
8.671	866.345	649.1 5 8	749.306	79	34.910		
8.645	363.748	657.012	760.653	80	34.397		
8.617	860.950	664.778	772.144	81	33.644		
8.589	856.153	672.453	783.605	j 82	32.827		
	4		1	1	1		



Comparaison des aréomètres moins lourds que l'eau et densités à + 15° des mélanges d'eau et d'alcool contenant pour 100 volumes n volumes d'alcool absolu (n = degrés Gay-Lussac).

	Degrès				Degrés	•	
Baumé.	Cartier.	Gay-Lussac.	Poids spécifique.	Baumé.	Cartier.	Gay-Lussac	Poids spécifique.
10	10	0 1 2 3	1.000 0.999 0.997 0.996		16	35 36 37 3 8 39	0.960 0.959 0.957 0.956
11	11	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	0.994 0.993 0.992 0.990	17	17	39 40 41 42 43	0.954 0.953 0.951 0.949
12	12	11 12 13	0.989 0.988 0.987 0.986 0.984 0.983	18 19	18	43 44 45 46 47 48 49	0.948 0.946 0.945 0.943 0.941 0.940
13	13	14 15 16 17 18 19 20	0.982 0.981 0.980 0.979 0.978 0.977 0.976	20	19 _. 20	50 51 52 53 54 55	0.938 0.936 0.934 0.932 0.930 0.928 0.926
14	14	31 22 23 24 25	0.975 0.974 0.973 0.972 0.971 0.970	22 23	21 22	56 57 58 59 60	0.924 0.922 0.920 0.918 0.915 0.913
15		26 27 28 29	0.959 0.968 0.957	24 25	23	62 63 64	0.911 0.509 0.906
16	15	30 31 32 33 33	0.966 0.965 0.964 0.963 0.962	26 27	24 25	65 66 67 68 69	0.904 0.902 0.899 0.896 0.893

Committee of the Park of the

Degrés à réduire.	Degrés à obtenir	Quantité d'eau à ajouter.	Degrés à réduire.	Degrés à obtenir.	Quantité d'eau à ajouter.	Degrés à réduire.	Degrés à obtenir.	Quantité d'eau à ajouter.	Degrés à réduire.	Degrés à obtenir.	Quantité d'eau à ajouter.
de	à	lit. déc.	de	à	lit. déc.	de	à	lit. déc.	de	à	lit. déc.
de 88•	390	134.4	88•	56•	60.9	890	73•	22.3	87-	39.	128.4
D	40	125.4	»	57	58.0	»	74	20.6	»	40	122.7
>	41	120,0	»	58	55.3	»	75 76	18.9) D	41	117.3
D	42	114.7	×	59	52.6	>	76	17.2	»	42	112.2
*	43	109.8	»	60	50.0	>>	77	15.6	»	43	107.4
•	44	105.0) » '	61	47.4	>	78	14.0	»	44	102.6
*	45	100.5	»	62	45.0	»	79	12.5	>>>	45	98.1
X	46	96.1	x >	63	42.6	x >	40	11.0	>	46	93.1
)	47	92.0	»	64	40.3)))	84 ·	9.5 8.1)	47	89.7 85.7
>>	48	88.0	»	65	38.1	*	82	8.1)	48 49	80.1
))	49 50	84.1 80.4)	66 67	35.9)	83	6.6	X 0	50	81.9
	51	76.9	>	60	33.8	>>	84	5.3	»	51	78.2 74.7
))))	52	73.4	>	68 69	31.8 29.8	»	85 86	3.9 2.6	»	52	71.3
»	53	70.1) N	70	27.9	» »	87	1.3) »	53	68.1
>	54	69.9	»	71	20.6	, "	01	4.0))	54	64.9
Š	55	63.9	×	72	24.1	870	38•	134.3	»	55	61.9
-		30.0] "		~=.1		00	102.0	. "	1	~~.•

TABLE DES MATIÈRES

PREMIÈRE PARTIE

I

Tableaux de contrôle du travail.

, Surveillance générale.
I. Travail de la diffusion ou de la râperie
II. Travail des jus
Contrôle chimique.
VI. Extraction et épuration des jus
IX. Osmose X. Revue hebdomadaire des résultats du travail
XI. Livraison de sucres
11
Documents relatifs à la chimie.
Equivalents, poids atomiques et poids spécifiques des corps
Thermométrie et chaleur.
Réduction des degrés des thermomètres d'après diverses échel Evaluation des températures élevées. Température de fusion. Températures d'ébuilition de quelques solutions saturées. Températures d'ébuilition sous la pression de 760 m/m. Chaleurs latentes de fusion. Chaleur latente de vaporisation de l'eau. Points d'ébuilition de différentes solutions sucrées. Preuve pour la richesse des sirops.
Dilatation.
Coefficients de dilatation linéaire de quelques solides
Coefficient de dilatation de l'eau

Dens té à + 15°c. des solutions de sulfate de sodium donnant leur richesse en sulfate de sodium cristallisé. Densité à + 15°c. des solutions d'acide chlorhydrique donnant leur richesse en gaz chlorhydrique. Densité à + 19°5 des solutions de chlorure de zinc donnant leur richesse en chlorure de zinc. Tableau de degrés Baumé que doivent marquer les solutions s'al nes bouillantes pour fournir de beaux cristaux par le refroidissement. Solubilité du sucre dans l'eau. Solubilité du sucre dans l'alcool. Table pour l'analyse des betteraves (polarimètre Laurent), par Fr. Sachs. Solubilité de la chaux dans les solutions sucrées. de la baryte dans les solutions sucrées. de la strontiane dans les solutions sucrées.	71 73 73 75 76 76 76
Saccharimétrie optique.	•
Table de polarisation pour le saccharimètre Laurent, calculée par F. Dupont et D. Sidersky, tenant compte de la variation du pouvoir rotatoire spécifique du sucre de cannes (sans sous-ac tate de plomb	78
La même, avec sous-acétate de plomb	80 82
rotatoire spécifi ue du sucre, par F. Dupont et Sidersky Table de Schmiz pour analyse des jus et dissolutions sucrés, applicable aux polarimètres Soleil-Scheibler, et Schmidt-Hænsch. tenant compte des variations du pouvoir rotatoire spécifique du sucre de canne (sans sous-acétate de plomb)	86
Table Dupont-Sidersky à l'usage du polarimètre Laurent, tenant compte des variations du pouvoir rotatoire spécifique du sucre de canne. (Méthodes de pesées)	68
Table Schmitz, à l'usage des polarimètres Soleil-Scheibler, et Schmidt-Hænsch, tenant compte des variations du pouvoir ratatoire spécifique du sucre de canne. (Méthodes de pesées) Table de Casamajor pour le dosage du cristallisable par l'inversion	89
optique Clerget	90 90 91
Table de Kottmann pour la détermination des quotients de pureté des jus sucrés. Table indiquant la valeur proportionnelle des betteraves et jus de	91 92
betteraves	96
Saccharimétrie chimique.	
Table donnant les proportions de sucre cristallisable, de sucre interverti, d'amidon ou de fécule contenues dans 10cc. de liqueur Violette au titre de 1cc. = 0gr. 005 de saccharose	98
sucre incristallisable	101 16 5

Dosage direct du sucre dans la betterave	184 186 186 187
• CHAPITRE II	
Observations sur l'emploi du saccharimètre.	
Analyse des betteraves porte-graines	191
CHAPITRE III	
Contrôle chimique de la fabrication du sucre.	
Contrôle chimique. Détermination du sucre entré dans le travail sous forme de betteraves. Analyse de la cossette fraîche. Analyse du jus de diffusion. Pertes à la diffusion. Analyse des cossettes épuisées. Analyse des eaux des presses. Analyse des eaux de vidange des diffuseurs. Pertes à la diffusion. CHAPITRE IV	194 107 197 200 203 208 209 210
Prise en charge du sucre contenu dans la masse cuite 1ºº jet e. dans la mélasse.	i
Analyse de la masse cuite 1° jet	222 223 224 231 232 234
CHAPITRE V	
Analyse des sucres.	
Analyse des sucres bruts	238
CHAPITRE VI	
Analyse des différents produits en cours de fabricatio en vue de la qualité du travail.	n
Jus carbonatés	246 247 254 256 257 258

Hydrogène sulfuré. Acide sulfureux. Eau régale. Ammoniaque Ether. Acides acétique, chlorhydrique, nitrique, sulfurique Phosphate de soude. Carbonate de soude, chlorure d'ammonium,	321 322
oxalate d'ammoniaque	323 324
phtaleine	325 326 327 330
TROISIÈME PARTIE	
Notes pratiques de sucrerie.	
CHAPITRE I	
Conduite de la diffusion.	
Conduite de la diffusion	331
CHAPITRE II	•
Chaulage des jus et conduite de la première carbonatation	on.
Chaulage des jus et conduite de la première carbonatation	345
CHAPITRE III	
Deuxième carbonatation.	
Deuxième carbonatation	353
CHAPITRE IV	
Décantation. Filtration Lavage des écumes	360
CHAPITRE V	
Four à chaux. Chaux et acide carbonique	362 365 366 369
CHAPITRE VI	
Sirops. Evaporation et cuite	370
CHAPITRE VII	
Turbinage	373
CHAPITRE VIII	
Fermentation mousseuse des bas produits dans les bacs d'empli	374

QUATRIÈME PARTIE

Analyses	relatives	à	la	cani	ae	à	sucre	et	¥
· la fa	abrication	dı	l Si	ncre	de	C	anne.		

Extraction du vesou de la ca ne	433
Diffusion de la canne	433
Analyse de la canne à sucre	434
Détermination de la proportion de jus et de marc contenus dans la	
canne	438
Analyse de la bagasse	439
Analyse du jus et du vesou	439
Analyse des masses cuites et mélasses	440
Contrôle du travail de la fabrication	440
Table d'Icery, modifiée par Biard, donnant la correspondance entre	
les degrés Baumé, la densité et la teneur en sucre du vesou à	
+ 15°c	440
La même, pour la température de 25°c	443
Table de correction des densités du vesou suivant les températures.	441
Table indiquant la relation entre la densité et le degré Baumé du	
vesou et la richesse saccharine.	412
Composition moyenne de la canne à sucre.	444
Composition moyenne du vesou en poids	445
Composition moyenne des masses cuites le jet	445
Compos tion moyenne de la mélasse épuisée	446
Résultats généraux de quatre campagnes dans une sucrerie de Cuba	446

CINQUIÈME PARTIE

Distillerie et alcoométrie.

I

Généralités.

Principes sucrés et leur rendement en alcool	449
Principes sucrés et leur rendement en alcool	
en distillerie	451
Tableau indiquant les rendements en alcool des principales matières	
sucrées	452
11	

Dosage des principes fermentescibles dans les matières employées en sucrerie.

Dosage du sucre cristallisable	
Dosage de l'amidon et de la fécule	
Analyse de la pomme de terre	553
Dosage chimique de la fécule de pommes de terre	153
Procédé Aimé Girard pour le dosage de la fécule dans les pommes	
de terre	
Analyse des grains	
Analyse du topinambour	158
Dosage des matières saccharifiables par la fermentation	160



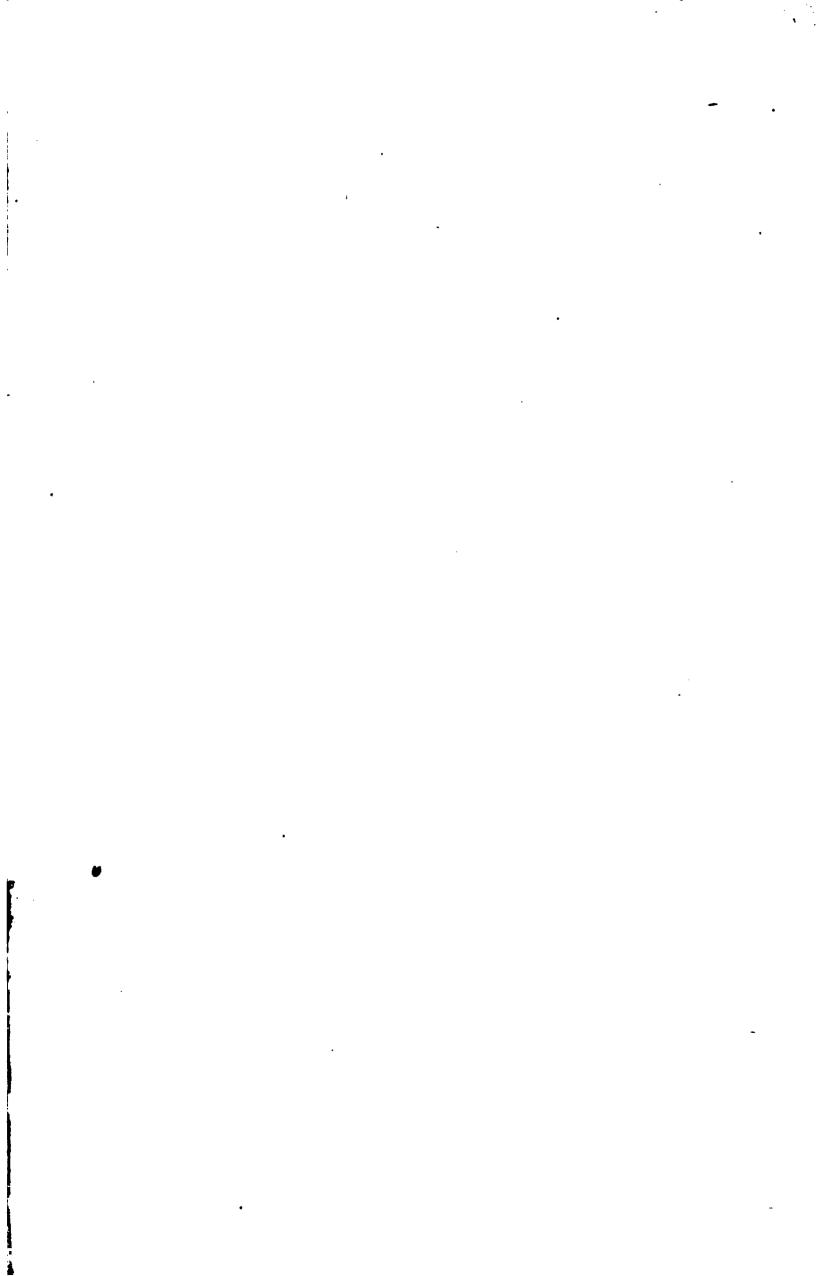
•

Heurs of Comp. Copier of Hand Book for Beet Jugar Chemits, Her gagrienthere E. E. Ewell walte, Marwell " Guloro & Dupont Dr. Me Churtine s DI Twoodman. H.a. Huston

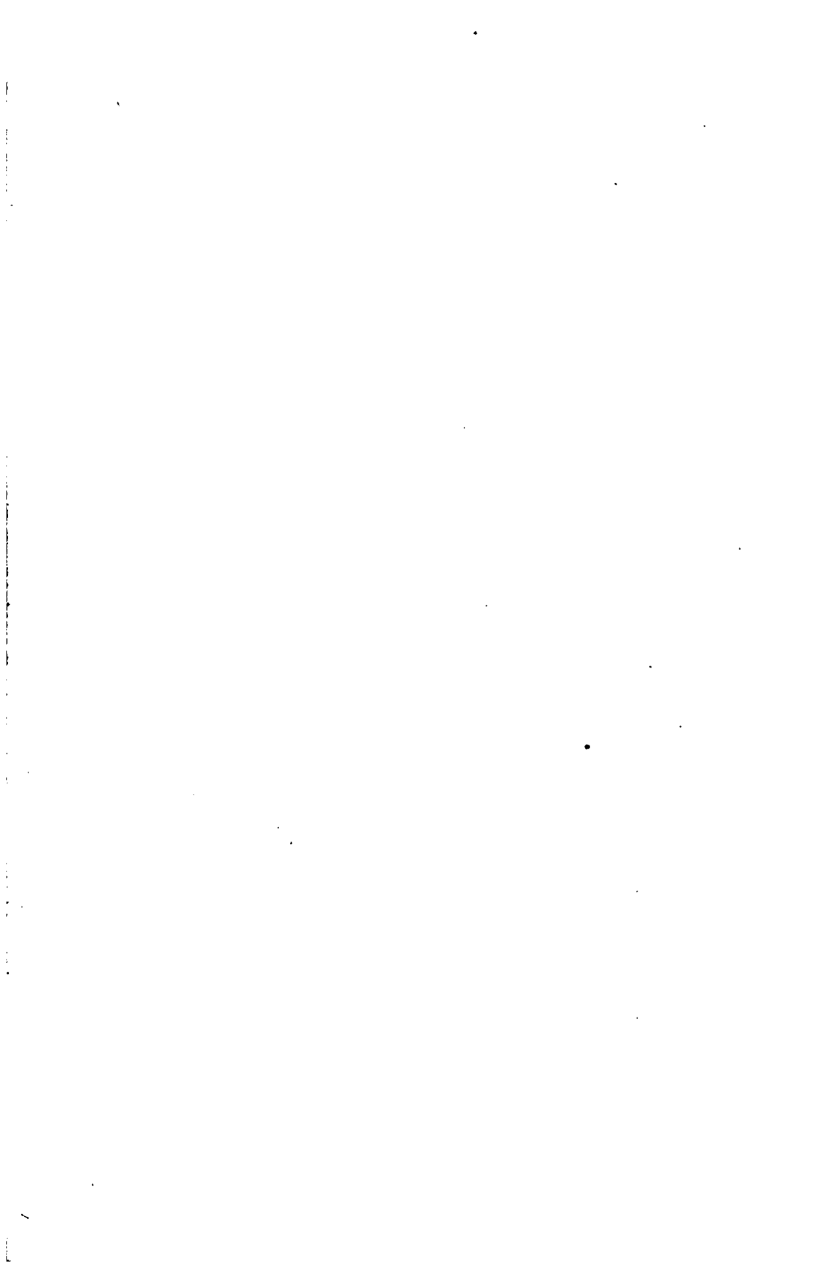
4.11. H. Por

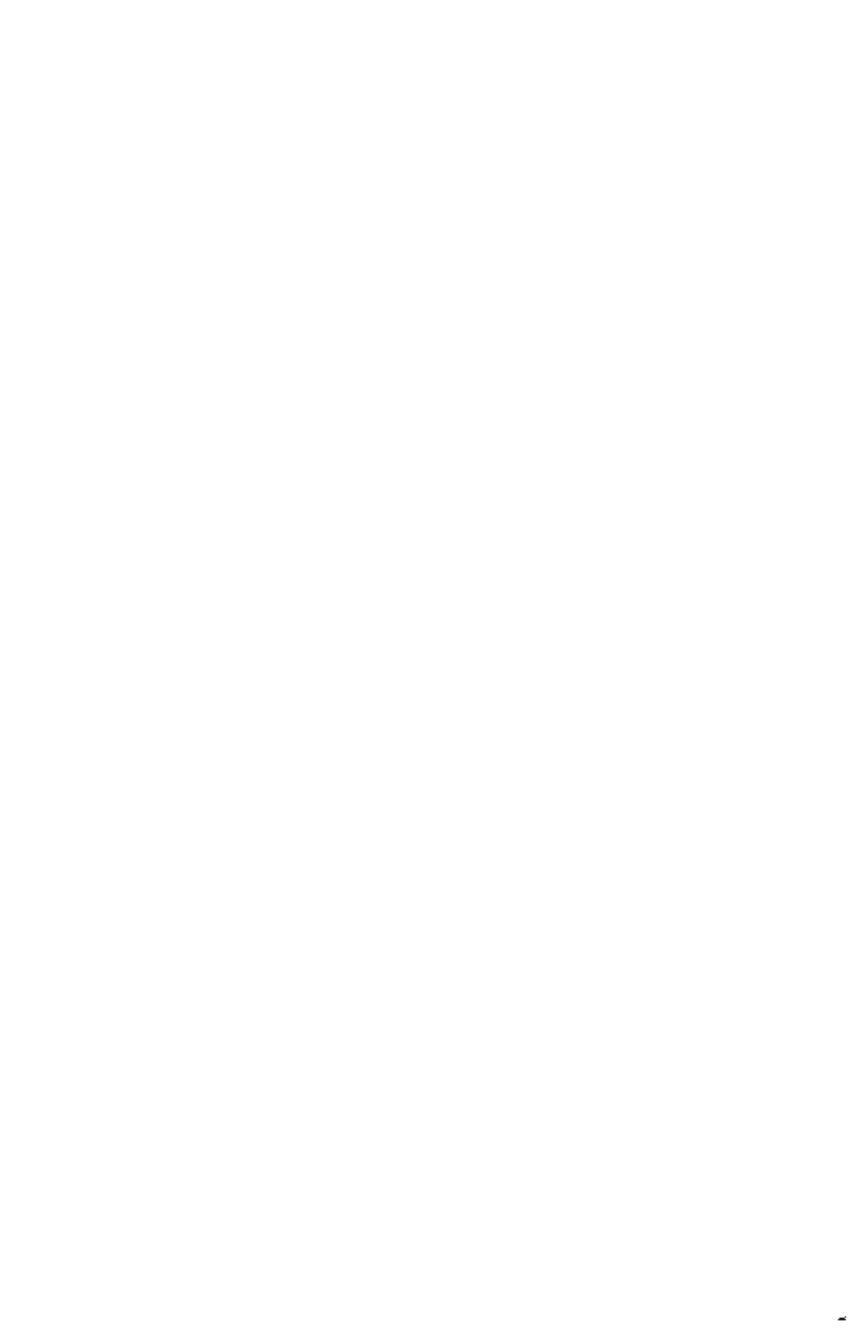
		:
		:
		!
		ı
		; ;
		:





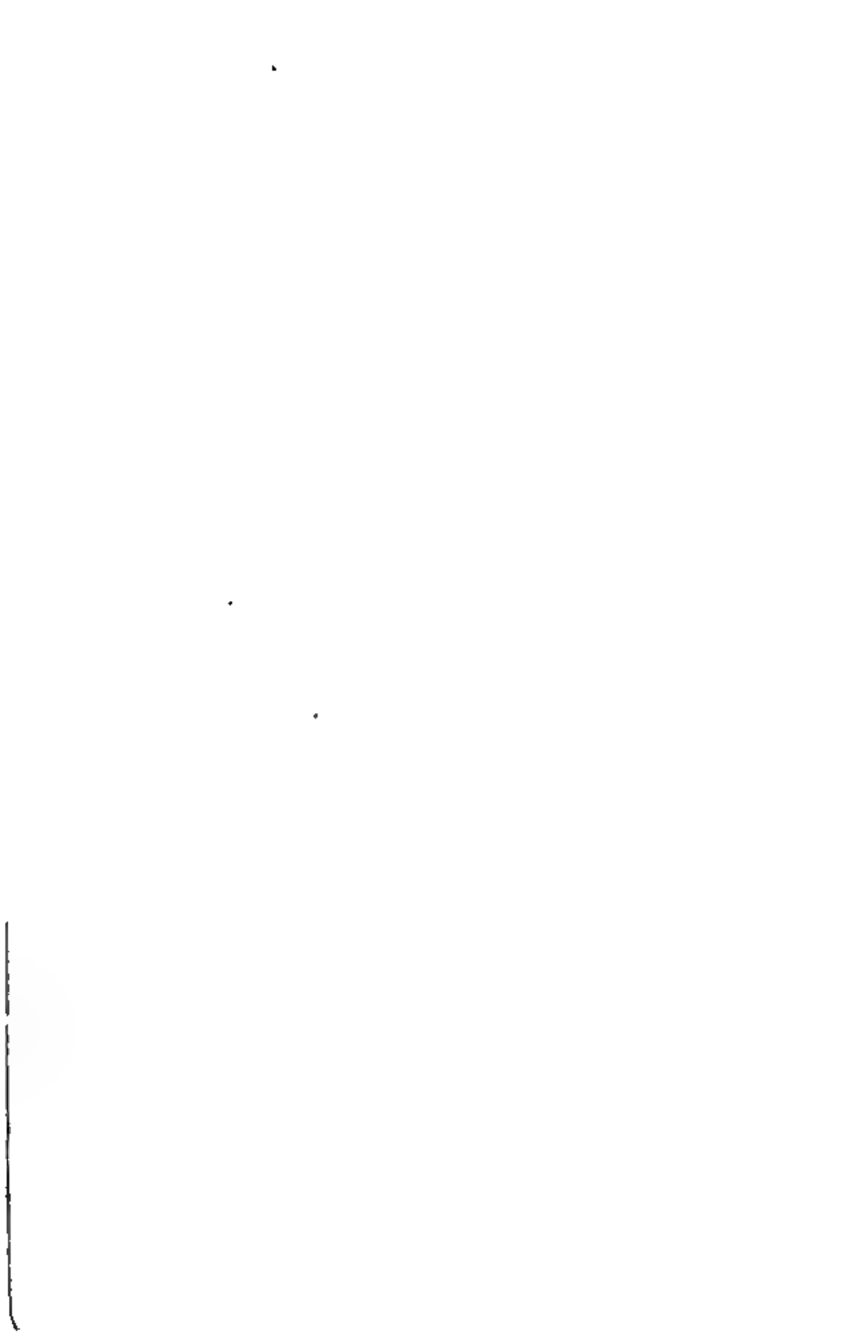


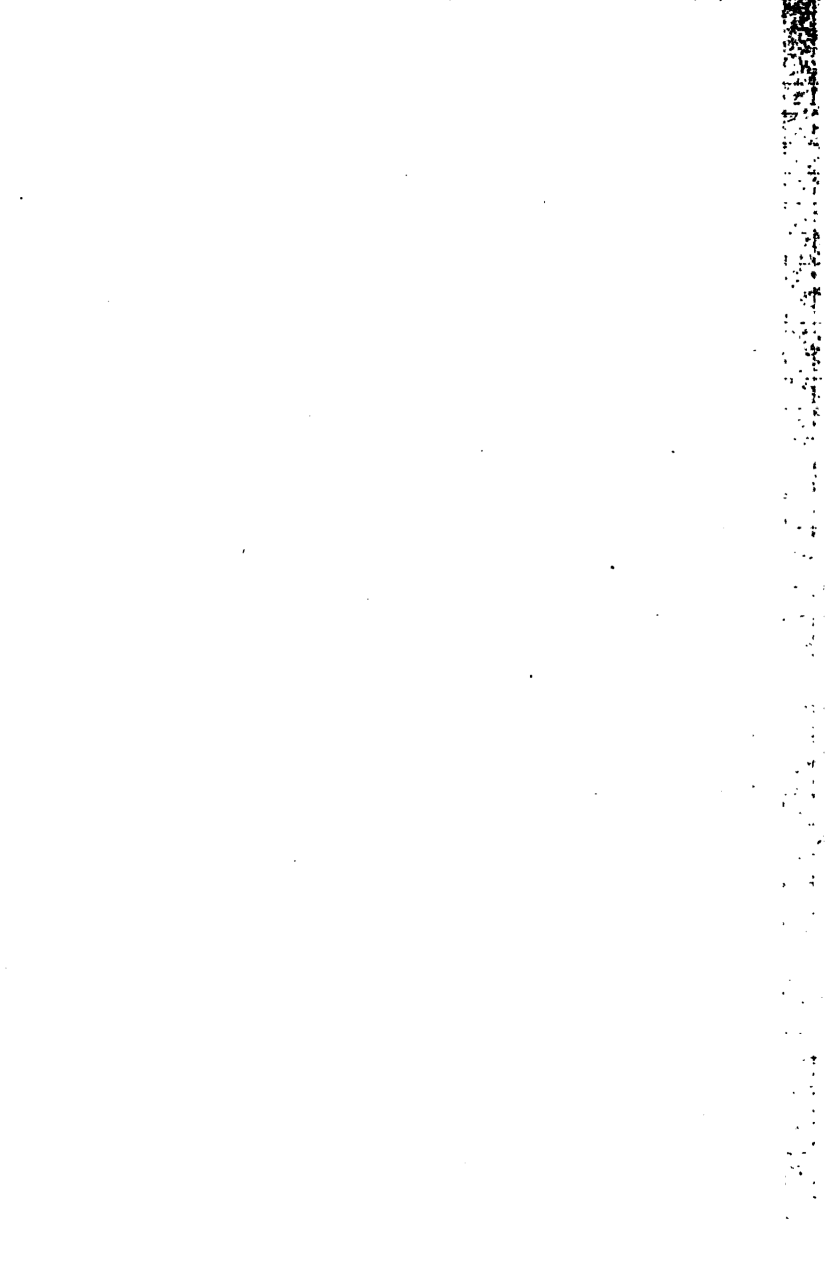






			•			
				•		
						•
' ·		.*				
		•				
			•			
					•	
	•					
	3.					
					•	
				•		





CH. GALLOIS & F. DUPONT

Ingénieurs-Conseils de Sucrerie et de Distillerie EXPERTS PRÈS LES TRIBUNAUX

81, Rue de Maubeuge, et 37, rue de Dunkerque

PARIS

LABORATOIRE DE CHIMIE

ANALYSES DIVERSES

Consultations industrielles, expertises, surveillance d'usines.

FOURNITURE DE TOUS PRODUITS ET APPAREILS POUR LABORATOIRES de Sucrerie de betteraves et de cannes et de Distillerie.

LIQUEURS TITRÉES POUR CONTROLE DU TRAVAIL

Râpes, Presses diverses: Presses à vis, Presses stérhydrauliques.

PRESSE A DOUBLE VIS pressant à 1200 atmosphères DENSIMÈTRES CONTROLÉS A 4° POUR L'ACHAT DES BETTERAVES A LA DENSITÉ

ADMISSION D'ELÈVES

se destinant à la Sucrerie de betteraves et de cannes et à la Distillerie

VERRERIE GRADUÉE rigoureusement exacte: burettes, pipettes, fioles, éprouvettes, thermomètres, aréomètres divers.

Pèse-sirops d'osmose et Pèse-eaux d'exosmose, gradués à 80° C.

Nécessaire alcalimétrique pour la détermination de l'alcalinité des jus et sirops.

Nécessaire acidimétrique pour la détermination de l'acidité des mouts, des vins et des vesous.

Transformation des saccharimètres de tous systèmes en saccharimètres grand modèle à lumiere blanche ou jaune.

INSTALLATION COMPLÈTE DE LABORATOIRES DEMANDER LE CATALOGUE



CH. GALLOIS & F. DUPONT

Ingénieurs-Conseils de Sucreries et de Distilleries

EXPERTS PRÈS LES TRIBUNAUX

81, Rue de Maubeuge, et 37, Rue de Dunkerque

PARIS

LABORATOIRE DE CHIMIE

Analyses diverses relatives à la sucrerie, à la distillerie et à l'Agriculture.

Analyse commerciale des sucres et mélasses.

Analyses des betteraves, jus, sirops, masses cuites, pulpes, cossettes, écumes.

Contrôle du travail d'osmose.

Pommes de terre, topinambours, grains, vins fermentés, vinasses, salins de mélasse.

Fécule, amidon, glucose.

Houille, coke, noir animal, pierre à chaux.

Analyse et épuration des eaux employées à l'alimentation des générateurs, à la diffusion, et des eaux-vannes.

ÉCOLE PRATIQUE DE SUCRERIE & DE DISTILLERIE

Admission d'Élèves se destinant à la Sucrerie de betteraves et de cannes et à la Distillerie.

ENGRAIS - TERRES

ADMISSION D'ÉLÈVES & LEÇONS PRATIQUES D'ANALYSES CHIMIQUES

PAPIERS TITRÉS BLANCS A LA PHTALÉINE

pour 4^{re} et 2^{e} carbonatations, indiquant 0 gr. 1-0 gr. 2-0 gr. 3-0 gr. 3-1

JOURNAUX ET REVUES

RECOMMANDÉS

- Bulletin de l'Association des Chimistes de sucrerie et de distillerie de France et des Colonies. Paraît le 15 de chaque mois. Rédacteur en chef M, F. Dupont, chimiste, 37, rue de Dunkerque, Paris. Abonnement 20 fr. par an pour tous pays. Les Membres de l'Association reçoivent le Bulletin gratis. Pour se faire admettre Membre de l'Association, adresser son adhésion à M. F. Dupont. Secrétaire de l'Association et rédacteur en chef du Bulletin.
- La Sucrerie Indigène et Coloniale, hebdomadaire, paraît le Mardi. Directeur-Gérant, H. TARDIEU, 10, rue de Louvois, Paris. Abonnement: France, 25 fr. Etranger, 28 fr.
- Le Journal des Fabricants de Sucre, hebdomadaire, paraît le mercredi. Directeurs-Gérants, B. et G. Dureau, 160, boulevard Magenta, Paris. Abonnement: France, 25 fr. Etranger, 30 fr.
- La Sucrerie Belge, paraissant les 1er et 15 de chaque mois Directeur, V. Beauduin; Gérant, L. Levasseur, 3, boulevard du Nord, à Bruxelles. Abonnement: Belgique, 15 fr. Etranger, 16 fr.
- Bulletin de l'Association Belge des Chimistes, trimestriel. Rédacteur en chef, F. Sachs, à Gembloux, Belgique. Abonnement: 10 fr.
- Journal de la Distillerie Française, hebdomadaire. Directeur-Gérant, E. Durin, 67, rue de Richelieu, Paris. Abonnement: 25 fr.
- Revue Universelle de la Distillerie, hebdomadaire. Directeur-Gérant, J. Paul Roux. Bureaux, 53, rue Vivienne, Paris et 26, rue de l'Enseignement, Bruxelles. Abonnement: France et Belgique, 15 fr., autres pays 18 fr.
- Moniteur Scientifique du Dr Quesneville, mensuel. 12, rue de Buci, Paris. Abonnement: France, 20 fr. Etranger, 25 fr.

- Moniteur Industriel, hebdomadaire. Directeur, Jules de Meeus. Rédacteur en chef, El. Bureaux, Paris, 14, rue de Saint-Pétersbourg, Bruxelles, 102, boulevard Anspach. Abonnement: France et Belgique 25 fr. Union postale 30 francs.
- Revue Universelle des Progrès de la fabrication du sucre, par F. Sachs. ingénieur, à Gembloux (Belgique). Abonnement: 25 fr.
- Journal de l'Agriculture, fondé par J. A Barral. Rédacteur en chef, M. Henry Sagnier, bi-hebdomadaire. Abonnement: France, 20 fr.; Etranger, 22 fr. Bureau, 2, carrefour de la Croix-Rouge, Paris.
- Le Génie Civil, revue générale hebdomadaire des industries françaises et étrangères. Directeur-Gérant, et Rédacteur en chef, Max de Nansouty, 6, rue de la Chaussée-d'Antin, Paris. Abonnement: Paris, 36 fr. Département, 38 fr. Union postale, 40 fr.
- Chronique Industrielle, hebdomadaire. Directeur, D.-A. CASALONGA, 15, rue des Halles, Paris. Abonnement: France et Belgique, 25 fr. Union postale, 30 fr.
- Le Bulletin agricole, 83 bis, rue Lafayette, Paris, hebdo-madaire, 10 fr. par an. Directeur A. Dubaele.
- Répertoire de pharmacie, Directeur C. Crinon, 45, rue de Turenne, Paris. Mensuel, 8 fr. par an.
- Revue de Chimie Industrielle et Agricole. Rédacteur en chef A. Villon, 45, quai des Grands-Augustins, Paris. Hebdomadaire, 12 fr. par an.
- Bulletin de la Société des Etudes Coloniales et Maritimes, 18, rue Daunon, Paris Mensuel, 12 fr. par an.
- Le Travail National, 26, boulevard des Italiens, Paris, hebdomadaire, 12 fr. par an.
- L'Engrais, 11, rue Nicolas Leblanc, à Lille, hebdomadaire 25 fr. par an.
- Le Bulletin de l'Association amicale, des anciens élèves de l'Institut du Nord, rue Faidherbe, à Lille (Nord).
- Revue Médico-Pharmaceutique. Directeur M. PIERRE APÉRY, à Constantinople. Mensuel, 8 fr. par an.
- Bulletin de la Société Industrielle du Nord de la France, à Lille (Nord).
- Neue Zeitschrift für Rubenzucker-Industrie, hebdomadaire. Directeur Dr Scheibler, 6, Buchentrasse, à Berlin. Abonnement: 25 marks. Etranger, 27 marks.

- Zeitschrift des Vereins für die Rübenzucker-Industrie der Deutschen Reichs, mensuelle. Directeur Karl Stammer, 34, Maassen Street, Berlin. Abonnement: 45 M.
- Zeitschrift für Zuckerindustrie, in Bæhmen. Rédacteur-Directeur Dr K Nevole, Heinrichstrasse, Prague.
- Chemiker Zeitung, Central-Organ Chemiker, Techniker, fabricanten, etc., muit dem. Supplément: Chemisches Repertorium. Directeur Dr Krause, in Cothen Allemagne, hebdomadaire. Abonnement: 25 M.
- The Sugar Cane, mensuel. Directeur Henry Thorp, Ducie Chambers, 57, Market Street, à Manchester (Angleterre). Abonnement: 12 sch.
- The Sugar Beet, mensuel, Directeur Levis S. Ware, 810, Valnut Street, à Philadelphia, E. U. Abonnement 4 dollars.
- The Louisiana Planter and Sugar Manufacturer, 41. North Peters Street New-Orléans Louisiana R. N. Hebdomadaire. Abonnement: 3 dollars, Union postale 4 dollars.
- The Sugar Bowl and Form Journal, New-Orléans, La E. U. Hebdomadaire, 3 dollars.
- La Gazzetta Chimica 'Italiana, mensuelle. Directeur E. PATERNO, professeur à l'Université de Palerme. Abonnement; 20 fr.
- Le Stazioni sperimentali agrarie italiane, organo delle stazioni agrarie e dei laboratori di chimica agraria del regno. Directeur Mario Zecenini, Directore della R. Stazione enologica à Asti (Italia). Paraît tous les deux mois. Abonnement: 12 fr. Etranger, 15 fr.
- Zapiski: Bulletin de la section sucrière de la Société impériale technique de la Russie, rédacteur: T. Lonatczensky, rue Bolschaia Wladimirskaja, maison Tamara, à Kieff. Bi-mensuel, abonnement; 15 fr.
- Dodotek do Dzialu. Curcrowniczego, Przegladu. Cechnicznego, à Varsovie, 3 fois par mois, 12 roubles.
- Revista de agricultura, Boletin officiel de circulo de Haciendados de la isla de Cuba. Directeur M. Gabriel de Castro Palomno. Rédacteur en chef, J.-B. Jimenez, 22, Mercadères, Habana, bebdomadaire, 25 fr. par an.
- La Agricultura de Guatemala, Directeur, Adolfo Vendrel, 6, novena avenida Norte à Guatemala.

COURTIERS EN SUCRE

DE LA PLACE DE PARIS

MM. Albert, 62, rue Richelieu. Amiot, 61, rue Tiquetonne. Ballon, 19, rue Bellefond. Bivort, 16. rue de Grammont. Bloch et Crémieux, 48, rue Cambon. Bodson et Heycke, 17, rue Choiseul. Debayser frères, 44, rue du Louvre. Bouvelet, 88, rue de Rivoli. Devos, 47, rue Paradis-Poissonnière. Dumont (Giard), 19, rue de la Banque. Fleig, 22, rue de l'Arbre Sec. Franck Renė, 6, place Valois. Gilbert, 2, rue des Colonnes. Goux, 2, rue de Compiègne. Lallouette, 127, rue Lafayette. Lamboi frères, 74, rue Jean-Jacques-Rousseau, Ch. Lamboi, 57, rue Vivienne Lefebvre et Dupire, 42, rue du Louvre. Legrand, 266, boulevard Saint-Germain. Leprou et Greffier, Bourse du Commerce. Lesparda (de) et de Thorey, 63, rue de Provence. Lory, 10, boulevard de Strasbourg. Macqueron, 19, rue de la Banque. Pamard Jules, 12, cité Trévise. Pélisse, 25, faubourg Montmartre. Pellereau, 9, place de la Bourse. Poirot, 16, rue de Flandre. Potet et Maillard, 83, rue Lafayette. Proust, 57, boulevard Beaumarchais. Schwabe, 64, rue Tiquetonne. Siltz, 60, rue de Richelieu. Tacher Léon, 89, rue de Richelieu.

POMPES CENTRIFUGES

L. DUMONT

PARIS, 55, rue Sedaine. - LILLE, 100, rue d'Isly.

EXPOSITIONS UNIVERSELLES

Paris, 1867. Vienne, 1873. — Philadelphie, 1876. Paris, 1878. — Amsterdam, 1883. — Anvers, 1885.

Plus hautes récompenses décernées aux Pompes.

POMPE A DOUBLE PALIER fonctionnant dans plus de 500 SUCRERIES.

APPLICATION SPÉCIALE

Pour élever les eaux chaudes de condensation sur les Réfrigérants à fascines.

SUPÉRIORITÉ JUSTIFIÉE PAR PLUS DE 7.500 APPLICATIONS

Envoi franco du Catalogue.

ATELIERS DE CONSTRUCTIONS

DE

E. FOURCY & FILS &

à CORBEHEM (Pas-de-Calais)

FOURNISSEURS DE LA MARINE ET DES ARSENAUX

CHAUDRONNERIE EN FER

Bacs, Monte-jus, Cloches de Gazomètres, Tuyaux en tôle, Réservoirs et Citernes en tôle de grandes dimensions, Bateaux en tôle, et transports sur wagons pour pétrole, alcool, mélasse, etc. Ponts et Charpentes en fer, Générateurs à bouilleurs, Tubulaires et semi-Tubulaires, système VICTOOR et FOURCY.

Ustensiles pour Salines, Savonneries, Fabriques de produits chimiques, Raffineries de Potasse et de Pétrole.

CHAUDRONNERIE EN CUIVRE

Appareils pour Distilleries et Sucreries; Tuyaux et serpentins en cuivre et en fer;

Ateliers spéciaux pour la Construction des

APPAREILS SAVALLE

FUNDERIE DE FER

Moulages en terre et en sable pour pièces mécaniques et bâtiments, Fontes de fourneaux, Fontes pour Gazomètres, Cornues, Laveurs, Epurateurs. — Colonnes et Tuyaux en fonte. — Chaudières à pétrole. — Cylindres, Pistons et Bâtis pour machines. — Poulies, Engrenages, Paliers, Coussinets, Ancrages, etc., etc.

CONSTRUCTIONS MÉCANIQUES

EN TOUS GENRES

PRIVILÉGE DE CONSTRUCTION:

Appareils système LAIR, pour la production du sulfate d'ammoniaque, brevetés S. G.D.G.

APPAREILS A VAPEUR EN TOUS GENRES

DIFFUSION, TRIPLE-EFFET, CUITE EN GRAINS

APPAREILS DE SUCRERIES ET DE DISTILLERIES. — TRAVAIL DU GRAIN PAR LE MALT ET PAR L'ACIDE.

Distilleries de betteraves, mélasses, grains et topinambours.

INSTALLATIONS COMPLÈTES A FORFAIT

Montage de Sucreries, Raffineries, Sucrateries, Glucoseries et Maltoseries, Distilleries par le malt et par l'acide, Brasseries, Raffineries de potasse, de pétrole et Fabriques de Produits chimiques.

V'E CASSIN-LESNE

CHAUDRONNERIE EN CUIVRE

à CAMBRAI (Nord)

CONSTRUCTION DE TOUS APPAREILS EN CUIVRE

Pour Rassincries, Sucreries, Distilleries, Brasseries, etc.

OUVRAGES RECOMMANDES

En vente chez MM. GALLOIS et DUPONT

37, RUE DE DUNKERQUE, PARIS

- Armengaud Jeune (Ch.) Guide de mécanique pratique. 10° édition. Prix : 4 fr ; franco, 4 fr. 35.
- Association des chimistes. Achat des betteraves à la densité, par plusieurs membres de l'Association des chimistes de sucrerie et de distillerie. Prix 25 centimes; cent exemplaires 15 fr.; mille exemplaires 100 fr.
- Guide pour le dosage de l'azote et de la potasse dans les engrais, par une commission de chimistes. — Prix : 50 cent.